PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification ⁶:

A61K 47/48

(11) International Publication Number: WO 98/05361

(43) International Publication Date: 12 February 1998 (12.02.98)

(21) International Application Number:

PCT/IL97/00265

(22) International Filing Date:

5 August 1997 (05.08.97)

(30) Priority Data:

119029

7 August 1996 (07.08.96) IL

(71) Applicant (for all designated States except US): YEDA RE-SEARCH AND DEVELOPMENT CO. LTD. [IL/IL]; Weizmann Institute of Science, P.O. Box 95, 76100 Rehovot (IL).

(72) Inventors; and

- (75) Inventors/Applicants (for US only): FRIDKIN, Matityahu [IL/IL]; Miller Street 23, 76284 Rehovot (IL). SHECHTER, Yoram [IL/IL]; Hanassi Harishon Street 51/5, 76303 Rehovot (IL). GERSHONOV, Eytan [IL/IL]; Bnei Brith Street 17, 45265 Hod Hasharon (IL).
- (74) Agent: BEN-AMI, Paulina; Yeda Research and Development Co. Ltd., Weizmann Institute of Science, P.O. Box 95, 76100 Rehovot (IL).

(81) Designated States: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW). Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Published

Without international search report and to be republished upon receipt of that report.

八百年 海州 中国高级 图1

(54) Title: LONG-ACTING DRUGS AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS COMPRISING THEM

$$R_2$$
 H
 R_3
 R_4
 R_4

(57) Abstract

Prodrugs and pharmaceutically acceptable salts thereof are provided carrying functional groups sensitive to mild bases and capable of slowly hydrolyzing to the original active drug molecule under physiological conditions. The prodrugs are preferably of the formula X - Y wherein Y is a molecy of a drug bearing at least one functional group selected from free amino, carboxyl, hydroxyl and/or mercapto, and X is a radical selected from radicals of formulas (i) to (iv) wherein R₁ and R₂, the same or different, are each hydrogen, alkyl, alkoxy, alkoxyalkyl, aryl, alkaryl, aralkyl, halogen, nitro, sulfo, amino, ammonium, carboxyl, PO₃H₂, or OPO₃H₂; R₃ and R₄, the same or different, are each hydrogen, alkyl or aryl; and A is a covalent bond when the radical is linked to a carboxyl or mercapto group of the drug Y, or A is OCO- when the radical is linked to an amino or hydroxyl group of Y, and pharmaceutically acceptable salts thereof. Examples of such prodrugs are those wherein Y is a moiety of insulin, human or bovine growth hormone, antibiotics, propanolol and others.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2000-515542 (P2000-515542A)

(43)公表日 平成12年11月21日(2000.11.21)

(51) Int.Cl.7	識別記号	ΡΙ	デーマコート* (参考)
A61K 47/48		A61K 47/48	
38/28		A 6 1 P 3/10	
A61P 3/10		9/12	
9/12		29/00	
29/00		31/02	
33,33	宋 龍查雷		(全59頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特願平10-507770	(71)出願人 イエダ リサ	ーチ アンド デペロップメ
(86) (22)出願日	平成9年8月5日(1997.8.5)		ニー リミテッド
(85)翻訳文提出日	平成11年2月8日(1999.2.8)	イスラエル国	76 100 レホポト、ピー.
(86)国際出願番号	PCT/IL97/00265		ス 95, ワイズマン インス
(87) 国際公開番号	WO98/05361		オプ サイエンス
(87)国際公開日	平成10年2月12日(1998.2.12)	(72)発明者 フリドキン。	マチヤフ
(31)優先権主張番号	119029	イスラエル国	76284 レホボト, ミラー
(32) 優先日	平成8年8月7日(1996.8.7)	ストリート	23
(33)優先権主張国	イスラエル(I L)	(72)発明者 シェチター,	ヨラム
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	イスラエル国	176303 レホポト、ハナシ
		ハリスホン	ストリート 51/5
		(74)代理人 弁理士 浅村	皓 (外3名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 長期作用型薬物およびこれらを含む薬剤組成物

(57) 【要約】

題やかな塩基性に対して感受性であり、生理学的条件下 でその元の活性な薬物分子にゆっくり加水分解されるこ とができる官能基を有する、プロドラッグおよびその薬 剤学的に許容される塩が提供される。 プロドラッグは好 ましくは、式X-Y 【式中、Yは、遊離アミノ、カルボ キシル、ヒドロキシルおよび/またはメルカプトから選 択される少なくとも1つの官能基を有する薬物の残基で あり、そしてXは、式 (1) ~ (iv) (式中、R1およ びR:は、同一であるかまたは異なって、それぞれ水 素、アルキル、アルコキシ、アルコキシアルキル、アリ ール、アルカリール (alkaryl) 、アラルキル、ハロゲ ン、ニトロ、スルホ、アミノ、アンモニウム、カルポキ シル、POaHa、またはOPOaHaであり;Raおよび Reは、同一であるかまたは異なって、それぞれ水素、 アルキルまたはアリールであり;そしてAは、このラジ カルが薬物Yのカルボキシルまたはメルカプト基に結合 しているとき共有結合であるか、あるいはAは、このラ ジカルがYのアミノまたはヒドロキシル基に結合してい るとき〇〇〇一である) のラジカルから選択されるラジ カルである]で示され、およびその薬剤学的に許容される塩である。そのようなプロドラッグの例は、Yが、インスリン、ヒトまたはウシ成長ホルモン、抗生物質、プロプラノロールなどの残基であるものである。

$$R_2$$
 H
 R_3
 R_1
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_5
 R_5

【特許請求の範囲】

1. プロドラッグ中では、元の薬物分子の少なくとも1つの遊離アミノ、ヒドロキシ、メルカプト、および/またはカルボキシル基が、穏和な塩基に対して感受性で穏やかな塩基性(例えば、生理学的)条件下で脱離可能な官能基により置換されている、生理学的条件下で元の活性な薬物分子にゆっくり加水分解することができるプロドラッグまたはその薬剤学的に許容される塩。

2. 式:

$$X - Y$$

、中た]

Yは、遊離アミノ、カルボキシル、ヒドロキシルおよび/またはメルカプトから選択される少なくとも1つの官能基を有する薬物の残基であり、そして

Xは、式(i)~(iv):

$$H_{2}$$
 H_{4}
 H_{4

(式中、 R_1 および R_2 は、同一であるかまたは異なって、それぞれ水素、アルキル、アルコキシ、アルコキシアルキル、アリール、アルカリール(alkaryl)、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、スルホ、アミノ、アンモニウム、カルボキシル、 PO_3H_2 、または OPO_3H_2 であり; R_3 および R_4 は、同一であるかまたは異な

って、それぞれ水素、アルキルまたはアリールであり;そしてAは、このラジカルが薬物Yのカルボキシルまたはメルカプト基に結合しているとき共有結合であるか、あるいはAは、このラジカルがYのアミノまたはヒドロキシル基に結合し

ているとき〇〇〇一である)のラジカルから選択されるラジカルである]で示される、請求の範囲第1項記載のプロドラッグ、またはその薬剤学的に許容される 塩。

- 3. Yは、抗糖尿病薬、抗生物質、合成抗菌薬、鎮痛薬および抗炎症薬、抗アレルギーおよび抗ヒスタミン薬、抗高コレステロール血症薬、 β -アドレナリン作用遮断薬および抗高血圧薬、抗新生物薬、および抗ウイルス薬よりなる群から選択される、ヒトおよび獣医学的使用のための薬物の残基である、請求の範囲第2項記載のプロドラッグ。
- 4. Yは、ラジカル(i)(ここで、 R_1 、は水素またはスルホであり、 R_2 、 R_3 および R_4 は、水素である)からなる少なくとも 1 つのラジカル Xにより置換されている、請求の範囲第 2 項記載のプロドラッグ。
- 5. Yは、インスリン分子の遊離アミノおよび/またはカルボキシル基、および随時遊離ヒドロキシル基が、少なくとも1つの該ラジカル(i)により置換されている、インスリンの残基である、請求の範囲第4項記載のプロドラッグ。
- 6. 1つまたはそれ以上のアミノ基が、 $9-フルオレニルメトキシカルボニル ラジカル (i) (ここで、<math>R_1 \sim R_4$ は水素であり、 $A \, dO\, C\, O-$ (本明細書では N- (Fmoc) インスリン)である)により置換されている、請求の範囲第 5 項記載のインスリン誘導体。
- 7. 1つまたはそれ以上のカルボキシル基が、9-7ルオレニルメチルラジカル (i) (ここで、 $R_1 \sim R_4$ は水素であり、Aは共有結合(以後C-(Fm)-4ンスリン)である)により置換されている、請求の範囲第5項記載のインスリン誘導体。
- 8. 1つまたはそれ以上のアミノ基がFmocラジカルにより置換され、1つまたはそれ以上のカルボキシル基が、Fmラジカル(本明細書ではN-(Fmoc)、C-(Fm)-インスリン)により置換されている、請求の範囲第5項記載のインスリン誘導体。
- 9. 1 つまたはそれ以上のカルボキシル基が Fm ラジカルにより置換され、1 つまたはそれ以上のヒドロキシル基が、 Fm o c ラジカル(本明細書では C- (

Fm)、N-(Fmoc)-インスリン)により置換されている、請求の範囲第5項記載のインスリン誘導体。

10.1つまたはそれ以上のアミノおよびヒドロキシル基がFmocラジカルにより置換され、1つまたはそれ以上のカルボキシル基が、Fmラジカル(本明細書ではN, O-(Fmoc)、<math>C-(Fm)-インスリン)により置換されている、請求の範囲第5項記載のインスリン誘導体。

12. Gly^{A21}、Phe^{B1}、またはLys^{B29}位の遊離アミノ基で1~3個の2ースルホーFmoc(本明細書では、Sulfmoc)置換基を有する、請求の範囲第5項記載のインスリン誘導体であって、AとBは、Gly^{A1}ーNー(Sulfmoc)ーインスリン、Phe^{B1}ーNー(Sulfmoc)ーインスリン、Lys^{B29}ーNー(Sulfmoc)ーインスリン、Gly^{A1}、Phe^{B1}ーNー(Sulfmoc)2ーインスリン、Gly^{A1}、Phe^{B1}ーNー(Sulfmoc)2ーインスリン、Gly^{A1}、Lys^{B29}ーNー(Sulfmoc)2ーインスリン、Phe^{B1}、Lys^{B29}ーNー(Sulfmoc)2ーインスリン、およびGly^{A1}、Phe^{B1}、Lys^{B29}ーNー(Sulfmoc)3ーインスリン、およびGly^{A1}、Phe^{B1}、Lys^{B29}ーNー(Sulfmoc)3ーインスリンからなるインスリン誘導体の群から選択される、インスリン分子の鎖である、上記誘導体。

13. インスリンは、本来の、組換えまたは突然変異したヒト、ウシ、またはブタインスリンである、請求の範囲第5項~第12項までのいずれか1項に記載

の (Fmoc、SulfmocまたはFm) ーインスリン誘導体。

- 14. ヒトおよびウシ成長ホルモンから選択されるFmoc 一成長ホルモン。
- 15. N-Fmoc-セフェレキシンおよびセフェレキシンフルオレニルメチルエステルから選択される<math>Fmocセフェレキシン。
 - 16. ジー(フルオレニルメトキシカルボニル)ーポリミキシンB.
 - 17. ピペラシリンフルオレニルメチルエステル。
 - 18. Fmocープロプラノロール。
- 19. 請求の範囲第1項~第18項までのいずれか1項に記載のプロドラッグを含む薬剤組成物、またはその薬剤学的に許容される塩、および薬剤学的に許容される担体。
- 20. 請求の範囲第5項~第13項までのいずれか1項に記載のN-(Fmoc) インスリンを含む、請求の範囲第1.9項記載の薬剤組成物。
- 21. 本来のまたは組換えヒトNー(Fmoc) $_3$ ーインスリンおよび/または、本来のおよび/または組換えヒトNー(Fmoc) $_2$ ーインスリンを含む、請求の範囲第20項記載の薬剤組成物。
- 22. 皮下注射、経皮または経口投与のための、請求の範囲第19項~第21 項までのいずれか1項に記載の薬剤組成物。
- 23. 薬剤組成物の製造のための請求の範囲第1項~第18項までのいずれか1項に記載のプロドラッグの使用。
- 24. 請求の範囲第5項~第13項までのいずれか1項に記載の1つまたはそれ以上のインスリン誘導体の有効量を、糖尿病患者に投与することを特徴とする、糖尿病の治療方法。
- 25. 有効量のN-(Fmoc) 2-インスリンおよびN-(Fmoc) 3-インスリンが、5 ~ 8日間隔で患者に投与される、請求の範囲第24項記載の方法
- 26. N-(Fmoc)-インスリンは皮下注射により投与される、請求の範囲第24項または第25項記載の方法。
- 27. インスリンは毎日投与されることをさらに含む、請求の範囲第24項~ 第26項までのいずれか1項に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

長期作用型薬物およびこれらを含む薬剤組成物

発明の分野

本発明は、不活性型から生物活性型への体内での化学変換を受けることが可能な新規な長期作用型プロドラッグ(該プロドラッグは、穏やかな塩基性条件に対して感受性の官能基を有する)、さらに詳しくはフルオレニルメトキシカルボニル(Fmoc)ーおよびフルオレニルメチル(Fm)ー置換プロドラッグ、およびこれらを含む薬剤組成物に関する。

発明の背景

ヒトの治療および獣医学的治療の両方に現在使用されている治療用薬物は、種種の基準により分類することができる。例えば、薬物はタンパク性ーペプチド性を有する分子(すなわち、アミノ酸構成単位からなる)または非ペプチド性を有する分子として、あるいは経口吸収されるか、または血液循環に到達させるために他の様式(すなわち、注射、鼻内または局所的)により投与される薬物のような構造とは無関係の基準により、分類することができる。

経口吸収される化合物は、一般に、低分子量の、どちらかと言えば安定で、親油性(「油性」)かつ非ペプチド性のものである。事実上全てのペプチド性およびタンパク質薬物は、それらの固有の親水性(非親油性)および極性、および代謝的不安定性のため、これらの基準に従わず、大体注射により投与する必要がある。さらに、これらの分子は、多様な機作、特にタンパク質分解により体内で迅速に分解されるため、通常短命な分子種である。

非ペプチド性薬物は、しばしば充分に疎水性であり、胃腸管経路により血液循環に到達させることができる。これらの相対的化学安定性のため、非ペプチド性薬物は通常長命な種である。

タンパク質およびペプチド薬物には、主要かつ多くの臨床的用途を有する(例えば、糖尿病の治療におけるインスリン、前立腺癌の治療におけるゴナドトロピン放出ホルモン(GnRH)類似体、骨関連障害の治療におけるカルシトニン)

この最も重要な分子のファミリーのポテンシャルは大きいが、未だほんのわずかではないにしても部分的にしか探求されていない。これは、大部分はこれらが体内で短命であり、投与の様式の不便さのためである。抗生物質のような非ペプチド性薬物は比較的長命であるが、目的の循環レベルを継続して維持するためには1日数回水1週間にわたって(またはそれ以上)投与する必要がある。

薬物の経口吸収は、ヒトの疾患の治療、特に長期治療における非常に望ましい目標である。薬物の構造変更は、経口および局所吸収、生物学的安定性、および最終的に生物学的利用能の増大をもたらすことがある。現在こういった目標に大きな努力が向けられている。大部分のアプローチでは、その本来の構造(すなわち生物活性構造)が保存されるように薬物を修飾する。この本来の構造は、薬物の標的により特異的に認識される構造であり、かつ薬物の効力の必要不可欠な特徴である。しかし残念ながら多くの場合に、本来の構造はまた、「清掃機械システム(clearing machinery system)」(これは、薬物を結合し、薬物を分解または代謝することができ、そして薬物の廃棄を促進する)によっても認識される。従って、代謝安定性を増強するための要求と同時に、しばしば生物活性構造の安定化が試みられる。カプセル化、溶解度の低下および化学修飾のような方法が、この目標を達成するために用いられている。

抗生物質、抗ウイルス薬、抗高血圧薬、抗炎症薬、鎮痛薬、抗コレステロール 血症薬、抗癌薬、抗糖尿病薬、成長促進薬、および他の薬物を含む、市販されて いるか、または将来開発されるであろう実質的に多く(全てではないが)のペプ チド性および非ペプチド性薬物の半減期を延長することは非常に望ましい。ある 閾値濃度以上で毒性である本来の薬物に関連するプロドラッグは、特に有益であ ろう。

発明の要約

従って本発明の目的は、穏やかな塩基性条件に対するその高い感受性、および 体内の生理学的条件下で不活性型から生物活性型への変換を受けることができる その能力、を特徴とする新規なプロドラッグを提供することである。

本発明の別の目的は、遊離アミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシル基および
/またはメルカプト基を有する薬物から得られるプロドラッグであって、本質的

に生物学的に非活性であるが、投与後体内で自発的かつ緩徐に元の活性薬物分子 に変換されることができるプロドラッグを提供することである。

本発明のさらに別の目的は、より高い代謝安定性および増大した生物学的利用能を示すプロドラッグを提供することである。

本発明のさらなる目的は、薬物投与の代替的可能性(例えば、経口および経皮)を示す、かつさらに生理学的障壁(例えば、脳血管関門)を貫通することができるプロドラッグを提供することである。

本発明のさらに他の目的は、体内の患部への特異的薬物ターゲティングを可能にするプロドラッグを提供することである。

従って本発明は、ある薬物から得られる誘導体化された新規なプロドラッグであって、遊離アミノ、カルボキシル、ヒドロキシルおよび/またはメルカプトを含む基から選択される該薬物分子の1つまたはそれ以上の基が、塩基に対して感受性で、穏やかな塩基性(例えば、生理学的)条件下で脱離可能な官能基により置換されている、新規なプロドラッグに関する。

除放性薬物のための本発明の新しい概念は、新規な、一般に疎水性のより高い薬物誘導体への誘導体化を含む。このアプローチにおいて、本来のコンホメーション、生物学的効力、および分解系によるその薬物の同一性の認識は、保存するよりもむしろ喪失することが好ましい。しかしこのアプローチの利点は、こうして修飾される誘導体が、インビボ条件下で緩徐かつ自発的に加水分解して本来の活性薬物に戻ることができるという事実にある。

具体的な実施態様において、本発明のプロドラッグは、式:

$$X - Y$$

[式中、

Yは、遊離アミノ、カルボキシル、ヒドロキシルおよび/またはメルカプトから選択される少なくとも1つの官能基を有する薬物の残基であり、そしてXは、式(i) ~(iv):

$$R_2$$
 H
 R_3
 R_1
 CH_2A
 CH_2A
 CH_2A
 CH_2A
 CH_2A
 CH_2A
 CH_2A
 CH_2A

(式中、R1 およびR2 は、同一であるかまたは異なって、それぞれ水素、アルキル、アルコキシ、アルコキシアルキル、アリール、アルカリール (alkaryl)、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、スルホ、アミノ、アンモニウム、カルボキシル、PO3 H2、またはOPO3 H2であり;R3 およびR4 は、同一であるかまたは異なって、それぞれ水素、アルキルまたはアリールであり;そしてAは、このラジカルが薬物Yのカルボキシルまたはメルカプト基に結合しているとき共有結合であるか、あるいはAは、このラジカルがYのアミノまたはヒドロキシル基に結合しているときOCO一である)のラジカルから選択されるラジカルである]で示されるものである。

よびエリスロマイシン)、およびポリペプチド性抗生物質(例えば、バシトラシン、グラミシジンおよびポリミキシン)のような抗生物質;合成抗菌物質(例えば、トリメトプリム、ピロミジン酸(piromidic acid)、およびスルファメタジ

ン);鎮痛薬および抗炎症薬(例えば、アセトアミノフェン、アスピリン、イブフェナック、インドメタシン);抗アレルギーおよび抗ヒスタミン薬(例えば、アムレキサノックス(amlexanox)およびクロモリン);抗高コレステロール血症薬(例えば、クロフィブリン酸、オキシニアシン酸(oxiniacic acid)およびトリパラノール);β-アドレナリン作用遮断薬および抗高血圧薬(例えば、ブプラノロール(bupranolol)、カプトプリル、インデノロール(indenolol)、プロプラノロールおよび4-アミノブタン酸);抗新生物薬(例えば、ダウノルビシン、アザシチジン、6-メルカプトプリン、インターフェロン、インターロイキン-2、メソトレキセート、タキソールおよびビンブラスチン);抗ウイルス薬(例えば、アシクロビル、ガンシクロビル、アマンタジン、インターフェロン、A2Tおよびリバビリン(ribavirin))など(これらに限定されない)]の残基である。本発明の薬物という用語は、フェロモンをも包含する。

本明細書の R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 の定義の中の「アルキル」、「アルコキシ」、「アルコキシアルキル」、「アリール」、「アルカリール」および「アラルキル」という用語は、 $1\sim8$ 個、好ましくは $1\sim4$ 個の炭素原子のアルキルラジカル、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピルおよびブチル、および $6\sim1$ 0 個の炭素原子のアリールラジカル、例えば、フェニルおよびナフチルを示すために使用される。「ハロゲン」という用語は、ブロモ、フルオロ、クロロおよびヨードを含む。

に必要不可欠なものとしての選択的安定性のために、ペプチド合成には特に適している。さらには、関連する9-フルオレニルメチル(Fm)基も、カルボン酸

官能基(例えば、アミノ酸)の可逆的マスキングに適用可能である。得られる 9 -フルオレニルメチルエステル(Fm-エステル)は、穏やかな塩基処理により β -脱離反応経路により親の遊離カルボン酸官能基を生じさせるため、同様に薬物のカルボン酸官能基の可逆的マスキングに使用することができる。 Fmoc 基はさらに、チロシン、セリンおよびトレオニンのヒドロキシル基の可逆的保護において同様に使用することができる。

ハロゲン化Fmocラジカル(i)(ここで、R1およびR2の少なくとも1つは、2位または7位がハロゲン、好ましくはC1またはBrである)、2ークロロー1ーインデニルメトキシカルボニル(CLIMOC)ラジカル(ii)、1ーベンゾ [f] インデニルメトキシカルボニルウレタン(BIMOC)ラジカル(iii)、ウレタンスルホンラジカル(iv)および対応するラジカル(i)~(iv)(ここで、Aは、共有結合である)は、薬物の遊離アミノ、カルボキシル、ヒドロキシルおよびメルカプト官能基の置換にFmocおよびFmと同様に使用することができ、そして塩基性(例えば、生理学的)条件下でのこのような基の脱離に対する広範な感受性を提供することができる。実際、上記ラジカル(i)~(iv)は、中性またはわずかにアルカリ性pHおよび穏やかな条件での加水分解を受けるまれな化学物質の一般的ファミリーに属するもので、従って α -および α -アミノ基の一時的可逆的保護に、例えば、ペプチド合成において使用することができ、そして穏やかな塩基性条件下で α -脱離反応によりアミノ官能基から脱離することができる。

本発明ではラジカル(i)~(iv)、好ましくはアミノおよび/またはヒドロキシル残基に共有結合したFmoc、またはカルボキシルおよび/またはメルカプト残基に共有結合したFmは、体液の生理学的条件(すなわちpH7. 4および 37 \mathbb{C})下で、加水分解(β - 脱離による)を受けて遊離アミノ、ヒドロキシ、メルカプトまたはカルボキシル官能基に戻る。

本発明のプロドラッグは、ラジカル(i)~(iv)を含む適切な試薬との薬物 分子の反応により調製することができる。アミノ官能基に非常に特異的な試薬の

9-7ルオレニルメチル-N-ヒドロキシスクシンイミド (Fmoc-OSu)

;アミノおよびヒドロキシルラジカルと反応して共有結合する、9-フルオレニルメトキシカルボニルクロリド(Fmoc-Cl);メルカプトラジカルと反応してS-Fm誘導体を与える9-クロロメチルフルオレン(Fm-Cl)(ボダンスキー(Bodanszky)とベドナレック(Bednarek)、1982年);およびカルボキシル官能基と反応してエステル化する9-フルオレニルメタノール(Fm-OH)のような、9-フルオレニルメチル(Fm)のいくつかの誘導体が利用可能である。

 β — 脱離とは異なる経路によりアミノ、カルボキシル、ヒドロキシルまたはメルカプト官能基から脱離することができる、塩基性条件に感受性の官能基も利用可能であるが、これらは通常薬物の保護には妥当でない大規模な操作を必要とする。知られている1つの例外は、トリフルオロアヤチル基(TFA)であり、これは、アミノ基からの容易な脱離においてFmocと同等であるが、潜在的に毒性であるため、TFA誘導体化薬物は、治療目的には推奨されない。これに反してFmocーアミノ酸(Fmocーロイシン)は、実験動物モデルにおいて低い毒性の指数を示した(バーチ(Burch)ら、1991年)。

本発明はさらに、本発明のプロドラッグおよび薬剤学的に許容される担体を含む、薬剤組成物に関する。

図面の簡単な説明

図 1 は、無細胞生物学的測定法(インスリン受容体チロシンキナーゼの濃縮調製物による [ポリ(G l u 4 T y r)] のリン酸化)により求めた、L y s 829 – N – (F m o c) $_{1}$ – インスリン(黒四角)、P h e 81 ,L y s 829 – (F m o c) $_{2}$ – インスリン(白四角)および G l y A1 ,P h e 81 ,L y s 829 – N – (F m o c) $_{3}$ – インスリン(3 つ全てのアミノ基に置換、白丸)のいずれかの活性化(p H 7 . 4、3 7 $^{\circ}$ C)の経時変化を示す。

図 2 は、正常ラットの血液グルコースレベルに及ぼす(Fmoc)2 ーインスリン(2ml 10%DMSO中3mg/ラット)および<math>NPH-インスリン(3mg/ラット)の単回腹腔内投与の作用を示す。

図3は、正常ラットの血液グルコースレベルに及ぼす(Sulfmoc)2-

インスリンおよび本来のインスリン(両方とも1ml水中3mg/ラット)の単回腹腔内投与の作用を示す。

図 6 は、STZ 処理高血糖症ラットへの Phe^{B1} , $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-インスリンの単回投与が、血液グルコースレベルを下げる持続作用を誘導することを示す。$

図 7.は、インキュベーションによる活性プロプラノロールの生成による、 $N-Fmoc-プロプラノロールの<math>\beta-$ アドレナリン拮抗能力を示す。

発明の詳細な説明

本発明は、薬物投与のよりよい経路を開発するための新規な概念により設計された、そしてその結果薬物安定性および生物活性が増強された、プロドラッグに関する。本発明の新規なアプローチでは、薬物の本来の構造、生物学的効力および標的認識能力は保存されているよりもむしろ喪失されるのが好ましいが、適用後は、こうして修飾された薬物は、体内で元の活性分子に自発的かつ緩徐に変換して戻る。

本発明の新規な概念により、現在適用されている多くの薬物は、生物内での全身性の受容体介在性分解を回避するため長命種である不活性プロドラッグに変換することができる。本発明のプロドラッグは、インビボの生理学的条件および均質な方法で元の薬物への自発的再生を受けるように設計される。本発明のプロドラッグの製造に利用可能な広い範囲の化学操作により、必要に応じて速い速度または遅い速度の再生が得られる。このため所定のプロドラッグは、溶解度が低く、従ってs. c. 吸収の速度が遅いというような物理特性を有するように調製することができる。さらに、循環血中の自発的再生の特性と組合せた、プロドラッ

グ

の疎水性指数の変更により、経口で非吸収性薬物の胃腸透過性プロドラッグに変換することができる。

本発明のプロドラッグは、ヒトと動物に使用するための修飾薬物だけでなく、修飾昆虫フェロモンをも含む。

本発明の1つの側面において、プロドラッグは修飾インスリンである。現在イ ンスリンは、高血糖症、脂質、炭水化物およびタンパク質の代謝の変調および血 管疾患からの合併症のリスクの上昇を特徴とする症候の群である糖尿病の支配的 な薬物である。多くの患者は、インスリン依存性(IDDM、I型)またはイン スリン非依存性糖尿病(NIDDM、II型)として臨床的に分類することができ る。西洋世界では約90%の糖尿病患者は、口型糖尿病であり、残りの多くはI 型である。米国の日型糖尿病の約70%は、インスリン耐性に顕著に寄与する因 子である肥満でもある。 I 型糖尿病では、膵eta -細胞の広範な選択的喪失および 低インスリン血症の状態がある。対照的に | 型糖尿病患者では膵島からの β ー細 胞の顕著な喪失はなく、これらの患者では24時間にわたるインスリンの平均血 漿濃度は、本質的に正常であるか、またはホルモンの作用に対する末梢抵抗のた めに上昇していることさえある。それにもかかわらず、11型糖尿病の個人は、相 対的にインスリンが欠乏している。これは、正常な膵 β ー細胞が、高血糖症に直 面したとき正常よりかなり多いインスリンを分泌することができるからであり、 このためインスリンに対する中程度の耐性にもかかわらず個人を正常血糖に維持 することができる。

事実上全ての型の糖尿病は、インスリンの作用と反対の作用を有する過剰なホルモン(グルカゴン、成長ホルモン、コルチゾール、およびカテコールアミン)と関係する、インスリンの循環濃度の低下(インスリン欠乏)またはインスリンに対する末梢組織の応答の低下(インスリン耐性)のいずれかのせいである。これらのホルモン異常により、炭水化物、脂質、ケトンおよびアミノ酸の代謝が変化する。この症候群の中心的な特徴は、高血糖である。

血漿中のインスリンの半減期は、約5~6分である。インスリンの分解は、主

に肝臓で起こり、少ない量で腎臓と筋肉でも起こる。門脈で肝臓に到達するインスリンの約50%は分解されて、全身循環には到達しない。インスリンは腎糸球

体により濾過され、尿細管(これもインスリンを分解する)により再吸収される。

肝臓におけるインスリンのタンパク質分解は、主として受容体介在性である。 インスリン受容体結合後、複合体はエンドソームと呼ばれる小胞中に内在化し、 ここで分解が開始する。あるインスリンはまた、分解のためにリソソームに送達 される。肝細胞では、内在化したインスリンの約50%が分解される。

インスリンは、糖尿病のケトアシドーシスの管理に決定的に重要であり、そして高血糖性非ケトン性昏睡の治療、ならびに I 型および II 型糖尿病患者両方の手術中の管理において重要である。インスリンの皮下(s. c.)投与は、食餌および/または経口低血糖薬により適切に制御されない全ての I 型患者および多くのII 型糖尿病患者の基本的治療である。全ての症例において、目標は、血液グルコースだけでなく、低インスリン血症および高血糖症に由来する不均衡な代謝の全ての他の側面をも正常化することである。

主としてインスリンの s. c. 投与に基づく長期治療は、注入される栄養に応答してのインスリン分泌の正常な急速上昇と下降を模倣せず、そしてインスリンの肝臓の作用よりもむしろ選択的末梢作用を有するが、それにもかかわらずこの治療によりかなり成功している。

s. c. 適用のために以前から利用されているインスリン製剤は、作用の持続時間により、短期、中期または長期作用性インスリンに分類され、そして元の種により分類される。ヒトインスリンは、今や広く利用可能であり、理論上は、ブタまたはウシインスリンよりも免疫原性が低いことが期待される(最後の2つのインスリンは、それぞれ1つおよび3つのアミノ酸がヒトインスリンと異なる)。しかし高度に精製すると、3つ全てのインスリンが、免疫応答を刺激する低いが測定可能な能力を有する。中性pH値での調製は、一般に安定であり、室温で長期の保存が可能である。従来の目的および治療目的のためには、インスリンの用量および濃度は、絶食ウサギに標準血糖を誘導するのに必要な量に基づく単位

(U)で表される。インスリンの均質な製剤は、約25U/mgを含有する。

短期または迅速作用性インスリンは、通常食事の30~45分前に注射される、中性pH緩衝液に溶解した結晶性亜鉛インスリンの可溶性製剤である。これらの製剤は、最も迅速に作用が開始し、最も持続時間が短い。

安定な代謝条件下では、標準的インスリンは通常、中期、または長期作用性製剤と一緒に投与される。中期作用性インスリンは、水溶液には溶解性が低くなるように設計されたものであり、そのため皮下投与すると緩徐に溶解し、そしてその作用の持続時間は長い。最も頻繁に使用される2つの製剤は、硫酸プロタミンの添加により修飾されたリン酸緩衝液中の亜鉛インスリン結晶の懸濁液である、NPHインスリン(NPHは、ニュートラルプロタミンハーゲドルン(Neutral Protamine Hagedorn)を表す)、およびインスリンの溶解度を最小化するために塩化亜鉛の添加により修飾された酢酸緩衝液中のインスリンの懸濁液である、レンテ(Lente)インスリンである。

短期作用性インスリンは、0.4~7時間作用することが期待されるため、そして中期作用性インスリンは、1.5~20時間の範囲で作用しうるため、2つのインスリンの組合せの正しいタイミングと用量には、反調節ホルモン(インスリンに対する)の活性が上がるとき、栄養学的性質、夜間(絶食)低血糖、および早朝高血糖のような可変パラメーターを考慮する必要がある。迅速作用性および長期または中期作用性インスリン製剤が同時投与されるならば、このような組合せの共通の不都合は、混合することにより、迅速作用性インスリンのいくつかは、長期または中期作用性製剤の過剰なZn²+またはプロタミンと錯体を形成し、そのため中期およびさらには長期作用性インスリンに変換することもある。

ウルトラレンテ(Ultralente)インスリンまたは延長亜鉛インスリンまたはプロタミン亜鉛インスリン懸濁液のような長期作用性インスリンは、インスリンの不溶性製剤を達成するために亜鉛、または亜鉛+プロタミンが過剰に添加されたインスリン製剤である。これらは、亜鉛インスリンの微細な粒子の懸濁液であり、これらの作用の持続時間を決定する粒子径のみが異なる。標準的インスリンとは異なり、ウルトラレンテインスリンは、作用の開始が非常に遅く延長した(「

平坦な」)ピークを有する。これらは、1日中インスリンの低い基底濃度を提供することを支持するが、これらの長い半減期が最適用量を求めるのを困難にしており、そして定常状態の濃度が達成されるまでに数日の治療を必要とする。ウシおよびブタのウルトラレンテインスリンは、ヒトのウルトラレンテインスリンよりも作用の延長した経過を有する。負荷用量として正常1日用量3回の治療から開

始して、次に1日1回または2回の注射を行うことが推奨される。

本発明の1つの好ましい実施態様において、インスリン誘導体は、1つまたはそれ以上のFmoc残基により、 Gly^{A21} および Phe^{B1} の遊離末端アミノ基で、および/または Lys^{B29} の $\varepsilon-$ アミノ基で置換されており、こうしてインスリン分子の A^1 、 B^1 および/または B^{29} 位に $1\sim3$ 個のFmoc置換基を有するインスリン誘導体、詳細には $Gly^{A1}-N-(Fmoc)_1-$ 、 $Phe^{B1}-N-(Fmoc)_1-$ および $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_1-$ インスリン、 Gly^{A1} 、 $Phe^{B1}-N-(Fmoc)_2-$ 、 Gly^{A1} 、 $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-$ ーおよび Phe^{B1} 、 $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_3-$ インスリン、および Gly^{A1} 、 Phe^{B1} , $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_3-$ インスリンが得られる。

活性化Fmoc、例えば9-フルオレニルメチル-N-ヒドロキシスクシンイ

ミド(Fmoc-OSu)とのインスリンの反応により、HPLC法により容易に分割可能な個々に純粋な形態で得られる、モノー、ジーおよびトリーN-Fmoc-1ンスリンが生成する。唯一の生成物としてジーN-Fmoc-1ンスリンを得るために、1つの遊離アミノ基が最初に例えばt-Boc基により保護され、保護されたインスリン誘導体は過剰のFmoc-OSuと反応し、そして次に保護基が脱離して、目的のジーN-Fmoc-1ンスリンが得られる。糖尿病

患者に投与されると、モノー、ジーおよびトリーNーFmocーは、本来のインスリンに変換されて、インビボで種々の期間(延長を含む)にわたる抗糖尿病作用が得られる。

インスリン(C-Fm)のカルボキシル基だけの置換のために、すなわち、末端 $A s n^{A21}$ および $T h r^{B30}$ 、および $G l u^{A4}$ 、 $G l u^{A17}$ 、 $G l u^{B13}$ および $G l u^{B21}$ 残基において、インスリン分子の遊離アミノ基を、例えば t-Boc 基により最初に保護し、次に 3 工程の反応(ここでは、(1)遊離カルボキシル基を、例えば、o-h ロフェノールまたはN-h ドロキシースクシンイミドとの反応により活性エステル基に変換し;(2) 9-h フルオレニルメタノールとの活性化エステル基の反応をイミダゾールの存在下で行い;そして(3)保護 t-B oc基を脱離する)を行う。代替法では、N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド、9-h フルオレニルメタノールおよび 1 -ジメチルアミノピリジンによるカルボキシル基の 1 工程の直接エステル化、続いて 1 -

アミノおよびカルボキシル基(N-Fmoc、C-Fm)の両方が置換された。 Fmoc-インスリン誘導体を目的とするとき、最初に<math>N-Fmoc誘導体をFmoc-OSucより調製し、次にN-Fmocインスリンを活性エステルに変換し、続いて上述のように9-フルオレニルメタノールと反応させる。

カルボキシルおよびヒドロキシル官能基(C-Fm、O-Fmoc)が置換されたFm、Fmoc-インスリン誘導体の調製のために、最初にアミノ基を<math>t-Bocにより保護し、C-Fmインスリン誘導体を上記のように調製し、続いて9-フルオレニルメトキシカルボニルクロリドと反応させ、そして保護N-t-Boc基を脱離する。

アミノ、カルボキシルおよびヒドロキシル官能基(N, O-Fmoc、C-Fm) が置換されたFm、Fmoc-インスリン誘導体の調製のために、<math>N-Fm oc、C-Fmインスリンを上記のように調製し、次に9-フルオレニルメトキシカルボニルクロリドと反応させる。

本発明の修飾インスリンは、本来の、組換えまたは突然変異ヒト、ブタまたは ウシインスリンのような、ヒトに使用するために適切な任意のインスリンから調 製することができる。突然変異インスリンの例は、B16-Tyr→Hisヒト

インスリン類似体(カーズホルム(Kaarsholm)とルドビグセン(Ludvigsen)、 1995年)、およびB28およびB29位の本来のアミノ酸配列が保存されている Lys^{828} Pro^{829} ヒトインスリン類似体(インスリンリスプロ(lispro))である。インスリンリスプロは、ヒトインスリンと効力は等しいが、皮下注射部位からの吸収はより迅速である(キャンベル(Campbell)ら、1996年)。好ましい実施態様において、インスリンは、本来のまたは組換えヒトインスリンである。

本発明のモノーN-Fmoc‐インスリン誘導体は、「ポリ(Glu4Tyr) リン酸化測定法により測定すると、本来のインスリンの40~80%の生物学的効力を有する。ジーおよびトリーN-Fmocーインスリン誘導体は、「ポリ(Glu4Tyr) リン酸化測定法により測定すると、それぞれ本来のインスリンの2~9%および<1%の生物学的効力を有する。正しい割合で適正に使用されると、これら3つの原型は、原理的に、現在糖尿病の皮下治療に適用される迅速作用性、中期作用性および長期作用性インスリンの従来の混合物を置換することができる。インスリンに関する側面において、本発明は、本発明の1つまたはそれ以上のインスリン誘導体および薬剤学的に許容される担体を含む薬剤組成物を提供する。長期作用性のために、本組成物は、好ましくはN-(Fmoc)3 ーインスリンまたはN-(Fmoc)2 ーインスリン誘導体単独または両方の混合物を含む。薬剤組成物は、例えば、経口処方としてまたは皮下注射のための、任意の適切な剤型で提供することができる。

この同じ側面の別の実施態様において、本発明は、糖尿病患者に有効用量の本

発明の1つまたはそれ以上のインスリン誘導体を投与することを含む、糖尿病の治療法に関する。好ましい実施態様において、誘導体は、 $5\sim8$ 日の間隔で投与される、本来のまたは組換えヒトNー(Fmoc) $_3$ ーインスリンまたはNー(Fmoc) $_2$ ーインスリンのいずれか、または両方の混合物である。必要であれば、Fmocーインスリン誘導体による治療は、迅速作用性インスリンの毎日の投与で完了する。

長期治療のために、インスリンは主として皮下注射により投与される。皮下投与される長期作用性インスリンによる現在の治療は、加えた物質が皮下注射の部

位で潜在的に拡散しうるという事実のため、個々の糖尿病患者間で吸収に大きな変動があることが欠点である。本発明は、インスリン分子自体に「組み込まれた」低下した溶解度を持つインスリン誘導体を提供する。このため、ヒトの皮下吸収の大きな変動を排除し、また類似体の混合による妨害を最小化または排除さえすることが期待される。3つのN-(Fmoc)-インスリン原型の適正な混合物は、迅速作用性インスリンの必要を、N-(Fmoc)2およびN-(Fmoc)3-インスリンの徐放作用と結合させる(これらは全て、干渉作用なしに混合することができる)ため、延長した期間にわたって作用を持続しうる。

この同じ側面の別の実施態様において、本発明の組成物は、モノ、ジおよびトリーNーFmocーインスリン誘導体の混合物を含む。Nー(Fmoc) $_3$ ーインスリンは、基本的に長期作用性インスリンであり;Nー(Fmoc) $_1$ ーインスリンは、[ポリ(Glu4Tyr)]リン酸化測定法により測定すると、40~80%生物学的に活性であり、かつ水溶液中で高い溶解度を示し、そしてNー(Fmoc) $_2$ ーインスリンは、[ポリ(Glu4Tyr)]リン酸化測定法により測定すると、2~9%生物学的に活性であり、かつ水溶液中で溶解性が低い。3つの全ての類似体は、37℃で生理学的pH値でインキュベーションすると完全に活性なインスリンに戻る。従って、3つの類似体の適正な混合物は、現在亜鉛とプロタミンを含有する製剤との標準的インスリンの複数注射により達成される、迅速作用、中期作用および長期作用を与える。

本発明の他の側面では、プロドラッグは、抗糖尿病薬、抗炎症薬、抗菌薬、抗

ウイルス薬、抗新生物薬および抗高血圧薬、さらには免疫学的障害、皮膚科学的 障害および神経学的障害の治療のための薬物を含むが、これらに限定されないヒ トまたは獣医学的用途の薬物から誘導される。

本発明の薬剤組成物は、プロドラッグまたは薬剤学的に許容されるその塩、および薬剤学的に許容される担体を含む。ヒトおよび動物への薬物の任意の適切な投与経路、例えば、従来の注射、体内移植、経口、直腸内または局所投与が本発明では予想される。これらの製剤は、当業者に公知の従来法により、例えば、「レミントンの製剤科学(Remington's Pharmaceutical Science)」、エー・アール・ジェンナロ(A R. Gennaro)編、第17版、1985年、マック出版社

(Mack Publishing Company)、イーストン(Easton)、ペンシルバニア州、米国に記載されるように調製することができる。

ここで本発明は、以下の非限定的な例により説明される。

例

生物学的方法:

(i) ストレプトゾトシン (STZ) 処理ラットの調製

オスのウィスターラット(180~200g)をワイズマン科学研究所(Weiz mann Institute of Science)のホルモン研究部(Department of Hormone Research)から供給された。糖尿病は、マイエロビッチ(Meyerovitch)ら、1987、により新たに調製した0.1Mクエン酸緩衝液(pH4.5)中のストレプトゾトシン(55mg/kg体重)の溶液の単回静脈内注射により誘導した。

(i i) インスリン受容体チロシンキナーゼの濃縮調製物は、マイエロビッチ(Meyerovitch)ら、1990、により記載されるようにラット肝臓膜から入手した。簡単に述べると、肝臓をプロテイナーゼインヒビターの存在下でホモジナイズし、1%トリトンX-100で可溶化して、遠心分離した。上清をコムギ麦芽凝集素(WGA)ーアガロースカラム(シグマ(Sigma))に通した。吸着したインスリン受容体部分を、0.1%トリトンX-100、10%グリセロール、および0.15M NaClを含有する50mM へペス緩衝液(pH7.4)中の0.3M NーアセチルーDーグルコースアミンで溶出した。インスリンお

よびインスリン誘導体の生物学的効力を以下の測定法(iii)および(iv)により評価した。

(iii) 脂質生成(無傷の脂肪細胞の脂質への標識グルコースの取り込み)

本質的にロッドベル(Rodbell)、1964、の方法によりラット脂肪細胞を調製した。オスウィスターラットの脂肪パッドをはさみで小片に切り、3 m l の、N a C l、110 m M; N a H C O3、25 m M; K C l、5 m M; K H2 P O4、1.2 m M; C a C l 2、1.3 m M; M g S O4、1.3 m M; および 0.7% B S A を含有する K R B 緩衝液(p H 7.4)に懸濁した。激しく振盪しながらカルボゲン(carbogen)(95% O2、5% C O2)の雰囲気下で 25 m I 柔軟プラスチック瓶中でコラゲナーゼ(1 mg/ml)により消化を行った。次に5 m I の緩衝液を

加えて、細胞をメッシュスクリーンに通した。次に細胞を室温で浮遊させて15 mlプラスチック試験管中で数分間静置し、そして下の緩衝液を除去した。この操作(懸濁、浮遊、および下の緩衝液の除去)を3回繰り返した。

(iv) 受容体チロシンキナーゼ活性測定

この測定法において、インスリンは、それ自体の受容体を活性化して、4:1

度で最大の半分の作用を促進する。 ED_{50} 値=2mg/mlを示すインスリン類似体は、本来のホルモンの ~ 1 %の生物学的効力を有すると考えられる。

例1. N-Fmoc-インスリン誘導体の調製

(a) 合成

ヒトインスリン($100 \,\mathrm{mg}$ 、 $17.2 \,\mu\,\mathrm{mol}$)(バイオテクノロジーージェネラル(Biotechnology-General)、レホヴォト(Rehovot)、イスラエルから寄贈を受けた)は、 $17.4 \,\mathrm{mg}$ ($172 \,\mu\,\mathrm{mol}$)トリエチルアミンを含有する $4 \,\mathrm{ml}$ の分析等級のジメチルホルムアミド(DMF)に懸濁した。次にFmoc-OSu($58 \,\mathrm{mg}$ 、 $172 \,\mu\,\mathrm{mol}$)を加えた。均一な反応混合物を $25 \,\mathrm{C}$ で2の時間撹拌して、次に溶液が混濁するまで酢酸エチルを加えて、続いて沈殿が完了するまでエーテルを加えた。遠心分離により溶媒を除去し、沈殿物をエーテルで2回および水で2回洗浄した。この操作により、モノ、ジおよびトリーNーFmoc-インスリン誘導体の混合物が得られ、これを分取用HPLCにより分離および精製した。モノ修飾NーFmoc-インスリン誘導体は、粗生成物固体をイソプロパノールで洗浄することにより、ジおよびトリ修飾誘導体から分離することができる。

(b) N-Fmocーインスリン誘導体の単離と精製

粗生成物固体を、HPLC充填済みカラム(メルク(Merck)、リクロソーブ (LIChrosorb)RP-18 [7 μ m] を含有するリクロスカート(LIChrosCART)250-10mm)を取り付けた逆相HPLC(スペクトラーフィジックス(Spectra-Physics)SP8800液体クロマトグラフィーシステム)に付した。 H2 O中の0. 1%トリフルオロ酢酸(TFA)(溶液A)とアセトニトリル: H2O(75:25)中の0. 1% TFA(溶液B)から線形勾配が生成した。流速は1ml/分とした。N-(Fmoc)1-インスリン誘導体は、21. 1、21. 9および22. 8分の保持時間でカラムから出現し、N-(Fmoc)2-インスリン誘導体は26. 3、27. 1および27. 7分の保持時間で、そしてN-(Fmoc)3-インスリンは31. 5分の保持時間で出現した。21~23分、26~28分および31. 5分に対応する画分をプールし、凍結乾燥して化学的に性状解析した。21~23分(モノ修飾インスリ

ン)および $26\sim28$ 分(ジ修飾インスリン)に対応する画分は、それぞれ個々のモノーFmocおよびジーFmocーインスリン誘導体までさらに精製した。インスリン分子に結合したFmoc基の量は、 CH_2CI_2 中の50%ピペリジンによる既知量のN-Fmocーインスリン誘導体の処理により、301nmで分光測光法で求めた。

(c) N-Fmocーインスリン誘導体の化学的性状解析

HPLC法による分取的分離により、7つのN-Fmocーインスリン誘導体が得られた。これは、それぞれ3つのモノ修飾、3つのジ修飾および1つのトリ修飾誘導体を含む(表 I)。保持時間と各化合物の収率表1に示す。異なるN-Fmocーインスリンは、容易に相互に分割することができ、本明細書で適用される実験条件下で精製した形態で得られる。Phe^{B1}、Lys^{B29}-N-(Fmoc)2ーインスリン(保持時間=27.7分)およびGly^{A1}、Phe^{B1}、Lys^{B29}-N-(Fmoc)3ーインスリンは、質量スペクトルを含むいくつかの方法により性状解析した(表 I)。

(d) Phe^{B1}、Lys^{B29}-N-(Fmoc)2-インスリンの合成

生物検定法により、 Phe^{B1} 、 $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-7$ ンスリンが、長期作用性インスリンとして特に適していることが明らかになったため、これを合成するための代替法を計画した。 Gly^{A1} 残基は、1 当量の二炭酸ジー ter t-7 チルおよび溶媒として $DMSO/Et_3N(20:1)$ を使用して、計画した実験条件下で t-Boc 基により特異的に保護した。HPLC 法による分離後、 $Gly^{A1}-N-Boc-7$ ンスリンは、溶媒としてDMF および塩基としてDIEA を使用して、過剰のFmoc-OSu(10) と反応させた。TFA で処理し、HPLC で精製して、良好な収率($\sim 50\%$)で Phe^{B1} 、 $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-7$ ンスリンを生成させた。

(e) N-Fmocーインスリン誘導体の生物学的性状解析

本発明のN-Fmoc-dンスリン誘導体のいくつかの特徴は、表日および日に要約する。水溶液への誘導体の溶解度は、修飾の増加と共に低下した。 $N-(Fmoc)_1-d$ ンスリンは、本来のd スリンよりわずかに溶解性が低下しているだけであるが、d アカー d アカー

ンより約20倍も溶解性が低い。生物学的効力も同様に誘導体化が進むにつれて低下した。すなわち、モノ、ジおよびトリーNーFmocーインスリンは、[ポリ(Glu_4Tyr)]リン酸化測定法により判定すると、それぞれ本来のインスリン生物学的効力の $40\sim80\%$ 、 $2\sim9\%および<1\%を示す。無傷のラット脂肪細胞による脂質生成の高感度生物学的測定法により、Fmocーインスリン誘導体は、非常に低い生物学的効力を示す。すなわち、<math>Gly^{A1}$ -NーFmocーインスリンおよびジーNーFmocーインスリンは、脂質生成測定法を使用すると、それぞれ本来のインスリン生物学的効力の4.7%および $0.4\sim1.4\%$ を示す(表III)。7つ全ての誘導体は、pH8.5で2日間のインキュベーションにより本来のホルモンに戻る。このことは、完全な生物学的効力の回復(表IIおよびIII)、および分析IIPLC法による分離に際しての本来のホルモンピーク(保持時間=15分)の出現を伴う誘導体のピークの消失により証明された。

表I:N-Fmoc-インスリン誘導体の化学的性状解析

誘導体	保持時間 (HPLC), 分 ⁴	収率 ^b (%)	モル Fmoc ノモル インスリン	Fmoc挿入の位置	質量スペクトル (分子量) 計算値 実測値 [M+H]*
N- (Fmoc) ₁ - インスリン	21.1	3	0.8	Gly ^{A1}	
N-(Fmoc) ₁ - インスリン	21.9	6	1. 2	Lys ^{B29}	
N-(Fmoc) ₁ - インスリン	22. 8	4	0.9	Phe ^{B1}	
N-(Fmoc) ₂ - インスリン	26. 3	12	1. 7	Gly ^{A1} , Lys ^{B29}	
N- (Fmoc) ₂ - インスリン	27. 1	6	2. 1	Gly ^{A1} , Phe ^{B1}	
N- (Fmoc) ₂ - インスリン	27. 7	14	1.9	Phe ^{B1} , Lys ^{B29}	6252 6255
N-(Fmoc) ₃ - インスリン	31.5	30	3. 4	Gly ^{A1} , Lys ^{B29} , Phe ^{B1}	6474 6475

注:アミノ酸分析を利用して全てのFmoc誘導体の正しい組成を確認した。

- a 60%溶液 A (水中0.1% TFA) と40%溶液 B (アセトニトリル:水(75:25) 中の0.1% TFA) から40分 (1 ml/分の流速) で100%溶液 B まで形成された線形勾配を使用して、メルク (Merck)、リクロスファー (LiChrospher) 100 RP-8 (5μ m) カラムにより確立した。
 - ▶ HPLCにより得られた純粋な物質に基づく。

表11: Fmoc-インスリン誘導体のいくつかの代表的特徴

誘導体	由来	Fmoc 挿入の 位置	水性緩衝 液の外見 (pH7.4)	水性緩衝 液への 溶解度 (pH7.4,m g/ml)	生物学的效力(%)	インキュへ・ーション 後の生物学 的効力 (2 日 ,37 ℃,pH8.5)
本来のインス リン	ヒト		清澄	~4以上	100	100
N-(Fmoc),- インスリン	ヒト	Gly ^{Ai}	ほぼ清澄	~3	40±2	95
N-(Fmoc),- インスリン	ヒト	Lys ⁸²⁹	ほぼ清澄	~3	78±4	94
N- (Fmoc) _i - インスリン	ヒト	Phe ^{B1}	ほぼ清澄	~3	76±4	95
N-(Fmoc) ₂ - インスリン	ヒト	Gly ^{A1} , Lys ^{B29}	混濁	~2	2±1	93
N-(Fmoc) ₂ - インスリン	ヒト	Gly ^{A1} , Phe ^{B1}	混淘	~2	3±1	97
N-(Fmoc) ₂ - インスリン	ヒト	Phe ⁸¹ , Lys ⁸²⁹	混濁	~2	9±2	95
N-(Fmoc) ₃ - イソスリン	ヒト	Gly ^{A1} , Lys ⁸²⁹ , Phe ⁸¹	非常に混 濁	~0.2	<1	98

注:インスリン様効力は、実験の項に記載される両方の生物学的測定法により求めた。

表111:脂質生成測定法を用いるいくつかのN-Fmocインスリンの生物学的 効力および活性化の経時変化(無傷のラット脂肪細胞による)

誘導体	ED _{so} 脂質 生成		pH8. 5, 37℃でのインキュペーシ ン後の活性(%)		ノキュヘ・ーショ
	ng/mL	効力(%)	9時間	20時間	45時間
本来のインスリン	0. 2-0. 4	100			
Gly ^{A1} -N-Fmoc-インスリン	7	4.7	50	100	
Gly ^{A1} , Lys ^{B29} -N-(Fmoc) ₂ ーインスリン	44	0.4	10	20	97
Gly ^{A1} , Phe ^{B1} -N-(Fmoc) ₂ -インスリン	30	1. 1	18	40	100
Phe ^{B1} , Lys ^{B29} -N-(Fmoc) ₂ -インスリン	12. 3	1.4	10	20	98

例2. N-Fmoc-インスリンの生物活性

(a) pH7. 4でのN-Fmoc-インスリンの活性化の経時変化 糖尿病ラットにおける<math>N-Fmoc-インスリンの抗糖尿病価の試験の前に、

その再活性化(本来のホルモンへの変換)速度を、試験管中で試験した。誘導体を、10%ジメチルスルホキシドを含有するへペス緩衝液($50\,\mathrm{mM}$ 、 $p\,H\,7$. 4)に溶解し、 $37\,\mathrm{C}$ (すなわち、生理学的 $p\,H$ と体温)でインキュベートした。本来のインスリンと比較した生物学的効力の測定の前に、所定の時点でアリコートを採取した。生物活性を、インスリン受容体チミジンキナーゼ活性化(上記セクション(iv)生物学的操作に記載の無細胞測定法)と、(ii)生物学的操作に記載の無傷のラット脂肪細胞中の脂質生成の刺激とにより評価した。結果を図1に示す。半最大活性化は、 $t_{1/2}=14\,\mathrm{HoN}-(F\,\mathrm{moc})_3-\mathrm{Toc}$ いて起き、 $21\,\mathrm{Hoo}$ Toc

一般に、pH7.4での $N-(Fmoc)_2-インスリンの活性化速度の方が速かった。<math>N-(Fmoc)_3-インスリンでみられた6日間の遅延期間は、<math>N-(Fmoc)_2-インスリンでは見られなかった。すなわち、<math>N-(Fmoc)_3-インスリンは、よりゆっくり加水分解される<math>Fmoc$ 残基を有し、これが類似体の再活性化を制限しているようである。現実的な観点から、2つの類似体の混合物は、早期および後期をカバーして長期間活性なインスリンを放出することを意味する。比較的活性なモノ修飾Fmoc-インスリンは、pH

7. 4で t 1/2 = 5日で完全な生物学的効力を回復した。

 Phe^{B1} , $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-インスリンは、 [ポリ (Glu4 Tyr)] リン酸化測定法により測定すると <math>9\%$ の生物活性を有し、本来のインスリンと $N-(Fmoc)_3-インスリンの間の中間の溶解度を示す。<math>N-(Fmoc)_3-インスリンと異なり、<math>N-(Fmoc)_2-インスリンの本来のホル$

モンへの変換は、図1に示すようにインキュベーション後まもなく(数時間以内)始まる。すなわち、N-(Fmoc)2-インスリン(もともと活性が高い)は、投与後の作用の出現が速いと予想される。すなわち、N-(Fmoc)2-インスリンとN-(Fmoc)3-インスリンの正しい組合せが、単回投与後迅速な発現と長期作用を特徴とするベースインスリン放出の理想的な処方であり、本発明の1つの好適な実施態様である。

表IV: STZラットの毎日の体重増加に及ぼす Phe^{B1} , $Lys^{B29}-N-(Fmoc)$ 2ーインスリンの単回投与の効果

群	内容	毎日の体重増加
		グラム/ラット
		(最初の3日間)
A (n =	ピヒクルのみ (2.0ml、20% DMSO/ラッ	2.0±0.2
5)	ト)を投与されたSTZラット	
B (n =	NPH-ヒトインスリン (フムリンN) (3	12.0±2
5)	mg/ラット)を単回皮下投与されたSTZラ	
	ット	
C (n =	N- (Fmoc) 2-インスリン (3 mg/ラ	11.5±1.3
5)	ット)を単回皮下投与されたSTZラット	

(b) 正常ラットへの P h e⁸¹, L y s⁸²⁹ − N − (F m o c) 2 − インスリンの 単回腹腔内投与の効果

(Fmoc) 2 ーインスリンの長期作用性は、生物学的条件下でのその本来のホルモンへの遅い変換に由来することをさらに確認するために、追加のインビボ測定法を計画した。この測定法は、循環流中のインスリン(またはインスリン誘導体)の皮下投与後の長期作用性を反映している。正常ラットに、本来のインスリン、NPHーインスリン、および(Fmoc) 2 ーインスリン(3mg/ラット)を単回腹腔内注射で投与し、その血中グルコースレベルを3日間追跡した。結果を図2に示す。すなわち、本来のインスリン(図3)とNPHーインスリン(図2)は、それぞれ約12時間および15時間にわたって低血糖症を誘導した。低血糖症からの回復は、t1/2がそれぞれ8時間と10時間で起きた。(Fmoc) 2 ーインスリンは、約48時間にわたって血中グルコースレベルを低下させ、低血糖症からの回復は t1/2が26時間で起きた。これらの結果は、(Fmo

c) 2 ーインスリンの長期作用は、その固有の性質に由来し、NPHーインスリンの通常の機序(すなわち、注射部位での沈殿と循環流への溶解ー進入速度の遅さ)によるものではない、という我々の考えを支持している。予想されるように、この測定法で血中グルコースレベルを低下させる本来のインスリンとNPHーインスリンの能力の差は、皮下法による投与と比較すると小さい。この事実は、腹腔内に存在する大量の液体に帰因し、従ってZnー結晶性インスリンが速く変換されてモノマー型を与える。

他の2つの(Fmoc) $_2$ ーインスリン誘導体である [Gly^{A1} , $LysB^{29}$] と [Gly^{A1} , $PheB^1$] を合成し、この測定法で評価した。結果(データは示していない)は、両方の誘導体について $t_{1/2}$ が22~24時間で、 Phe^8 1, Lys^{829} -N-(Fmoc) $_2$ -インスリンと同様に長期作用を示した。

(c)Nー(Fmoc)3ーインスリンはタンパク質分解に対して耐性である本来のインスリンまたはNー(Fmoc)3ーインスリン(50mMへペス(pH 7. 4)、10%DMSO中でそれぞれ1mg/ml)を、37℃でインキュベートした。次にキモトリプシンとトリプシン(それぞれ 0. 5%w/w)を加えた。所定の時点でアリコートを採取して、分析HPLC法を行なった。本来のインスリンピーク(保持時間15分)とNー(Fmoc)3ーインスリンピーク

(保持時間31.5分)の面積の低下により、分解パーセントを測定した。結果を図4に示す。

N一(Fmoc) $_3$ ーインスリンは、 $_{\rm pH7}$. $_4$ でキモトリプシンとトリプシンによるタンパク質分解に対して極めて耐性であった。タンパク質分解は、本来のインスリンとNー(Fmoc) $_3$ ーインスリンについて $_{\rm t1/2}$ が、それぞれ0.5 と 7.5 時間で進んだ。

例3. STZ 一糖尿病ラットへの Phe^{B1} , $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-イ$ ンスリンと $N-(Fmoc)_3-インスリンの単回皮下投与の効果$

STZ ラットは、インビボインスリン療法を評価するための優れたモデルである。このモデルでは、組織学的検査(ペダーソン(Pederson)ら、1989、が記載)によると、約90%の β ー細胞機能がストレプトゾトシンにより破壊され

ている。このラットは、低インスリン血症(正常インスリンレベルの10~30%を有する)、高血糖症(>300mg/dl;対照ラットの正常グルコースレベルは90~100mg/dlである)、および異化性(catabolic)である。外見からわかる症状は、 「病的」外観であり、液体摂取と尿排泄量が3~4倍増加している。1日の体重増加は、対照ラットの正常な体重増加の10~20%(0.3~0.8g/日/ラット)に低下している。STZラットの組織の病理的変化は、非常に大きい。より顕著な生理学的変化の一部は、グリコーゲン代謝の主要酵素の活性の低下、肝臓グリコーゲンの欠乏、末梢組織における多くのグルコース輸送物質の低下、およびインスリンに対する応答の増加を伴わないインスリン結合能の増加である。

この糖尿病性ラットモデルでは、便利なインスリン療法は、1週間にわたるインスリンの連続的投与である(5単位/日/ラット)。この治療法は、血中グルコースレベルを正常にし、糖尿病性ラットを同化性(anabolic)状態に戻し、高血糖症や低血糖症により誘導される病状の多くを改善する。迅速作用性(正規)インスリンの単回投与は、数時間有効なだけである。また7日間の治療プロトコールが終わると、24~30時間以内に高血糖症が再発する。

 $N-(Fmoc)_3-インスリンは長期の抗糖尿病作用を有するかどうかを評価するために、糖尿病誘発の2週間後、<math>STZ$ ラットに、本来のインスリン(A

結果を図5に示す。各点は、4匹のラットの血漿グルコースの平均士標準誤差を示す。B群の循環グルコースレベルは、有意に低かった。すなわち、B群では投与後2日目から出発して、グルコースレベルは90~110mg/dlと低く、この低いグルコースレベルは6日目まで続いた。7日目に、循環グルコースレベルにおいて、2群のラット間で有意差はなかった。N-(Fmoc)3-インスリンを投与したラットは、「健康な」外見をしていた。毎日の体重増加は、B群で

はほとんど3倍であり、A群とB群でそれぞれ0.57±0.08と1.43± 0.14g/ラット/日であった(データは示していない)。すなわち、N-(Fmoc)₃-(T)0~1年間であった(データは示していない)。すなわち、N-(Fmoc)₃-(T)0~2年間できる抗糖尿病作用を示した。このインビボの長期作用は、この誘導体が受容体介在エンドサイトーシスから逃れ、タンパク質分解に対して耐性であることにより説明できる。さらにN-(Fmoc)₃-(T)0~1年である。すなわちヒトでは、全体的な継続作用は、新しい成分(すなわち、寿命の長い共有結合的に修飾した不活性インスリン誘導体であって、本来のホルモンにゆっくり変換される)とともに皮下投与後、古い治療成分の置換(すなわち、「組み込まれた」不溶性インスリンの漸進的な溶解)により進む。このインスリン誘導体は不活性であるため、低血糖症が起きる恐れもなく大量に投与することができる。

Phe^{B1}, Lys^{B29}-N-(Fmoc) $_2$ -インスリンが実験的糖尿病ラットの血中グルコースレベルを低下させるのに有効であることを試験するために、糖尿病の誘導の9日後にSTZ処理ラットに、N-(Fmoc) $_2$ -インスリンを単回皮下注射(A群、3mg/ラット、2.0ml 20%DMSO、n=5)、または長期作用性インスリン(NPH-ヒトインスリン、フムリン(Humulin)N、HI-310)(B群、ラット1匹あたり0.75ml(3mg)、n=5)の単回皮下注射を行なった。C群(n=5)には、ビヒクルのみ(20%DMSOを2

ml) 投与した。血中グルコースレベルを毎日測定した。

結果を図6に示し、ここで水平の点線は、対照ラットの血漿グルコースの算術 平均を示す。図6に示すように、HPLC精製した Phe^{B1} , $Lys^{B29}-N-(Fmoc)_2-インスリンの単回皮下投与は、4日間にわたって正常血糖を誘導し、これらの異化性<math>STZ$ ラットモデルの毎日の体重増加を上昇させた(表II)。 $N-(Fmoc)_2-インスリンは、市販の(不溶性)長期作用性調製物として有効であった。迅速作用性(可溶性)インスリンは、この実験系で数時間だけ、血中グルコースレベルを低下させるのに有効である(データは示していない$

)。この調製物は水溶液(pH7. 4)中でかなり安定であり、懸濁液は皮下注射では正確に投与できないため、これが不溶性 $N-(Fmoc)_3-(T)$ より有利な点である。

例4. (2-スルホ) Fmoc-インスリンの生物活性

(a) (2-スルホ) Fmoc-インスリン(Sulfmoc-インスリン)の合成

Fmocーインスリンの疎水性を低下させ、こうして水性緩衝液中の溶解度を上昇させ、インスリンへの再変換速度を修飾するために、Fmoc基自身を修飾した。これは、フルオレン環に極性基(好ましくは、荷電基)(例えば、ハロゲン、ニトロ、カルボキシル、アミノ、アンモニウム、およびスルホ基)を導入することにより行われる。求電子的置換反応では、フルオレンはまず2位で攻撃され、そして一般に、9位の置換基(例えば、 $CH_2OCO-OSu$)の性質は、置換の配向には影響を与えない。すなわち、OCでジクロロメタン(DCM)中の0.9当量のクロロスルホン酸でFmoc-OSuを処理すると、(2-スルホ)Fmoc-OSuが高率に得られた(式(i)、2位で $R_1=SO_3H$ 、 $R_2=R_3=R_4=H$ 、A=OCO-OSu)。1当量以上で処理すると、フルオレン環の7位でも置換が起きる。

活性な(2-スルホ) Fmoc-OSuxステルをインスリンのアミノ基に結合させて、インスリンに(2-スルホ) Fmoc基を導入した。反応は水性緩衝液(pH7.4)と過剰の試薬(~20 当量)中で行なった。透析と凍結乾燥後、生成物を水溶性にした。HPLC分析は、質量スペクトル(m/z6411)

で測定した時、1つの主要な生成物、おそらく(Sulfmoc)2-インスリンが優勢であることを示した。反応をアセトニトリル/水(<math>1:1)中で行うと、主要な生成物は、質量スペクトル(m/z 6713)により測定されたように(Sulfmoc)3-インスリンであった。

(b) (2-スルホ) Fmocーインスリンの活性化の経時変化(Sulfmoc)2ーインスリンを、pH8.5 (0.1M NaHCO3)

で37℃で36時間、またはpH7.4(50mMへペス緩衝液)で10日間、それぞれ $t_{1/2}$ 値は12~15時間と6日間でインキュベートすると、完全に待ちホルモンに戻った。これは、分析HPLC法を使用することにより、本来のホルモンのピークの出現とともにインスリン誘導体のピークの消失により証明された。(Sulfmoc)2-インスリンの本来のホルモンへの加水分解は、(Fmoc)2-インスリンの加水分解と比較して速かった(pH7.4、37℃で21日間)。

(Sulfmoc) 2- インスリンは 0.5% 生物活性を有し、水中で良好な溶解度を示す。 pH8.5 で 37% でインキュベートすると、(Sulfmoc) 2- インスリンは、生物学的効力(ラット脂肪細胞中の脂質生成の測定)の時間依存性増加により判断すると、 $t_{1/2}$ 値が $4 \sim 6$ 時間で、無傷の本来のインスリンに戻る。

(c) 正常ラットへの(2-スルホ)Fmoc-インスリンの単回腹腔内投与の効果

果は、インビトロですでに見いだされた(Sulfmoc) $_2$ ーインスリンの加水分解速度の加速に一致する。すなわち、フルオレン環の $_2$ 位のスルホン酸基は、 $_9$ 位のプロトンの放出速度を増加させ、従って $_Sulfmoc$ 残基の加水分解を $_2$ ~3倍増加させた。種々の塩基に対する $_Sulfmoc$ 基の安定性に関する初期の研究は、親の系よりも塩基感受性が大きいことを示した。さらに、グリシ

ンからのSulfmoc基の放出の速度定数は、例えばFmoc基よりはるかに大きかった(約30倍)。従って、インスリンにSulfmoc基を導入することによる溶解度の上昇は、逆にこの誘導体の長期作用効果を低下させる。従って、受容体介在エンドサイトーシスと分解を免れることによる、長期持続性抗糖尿病作用の原理は、sulfmocーインスリン誘導体についても真実である。

インスリンからのSulfmoc基の除去速度の増大は、インスリン投与のいくつかの応用(例えば、中間調製物)において有効である。そのような調製物は市販の調製物に比較して、明らかに水性緩衝液中で完全に溶解性であるという利点を有する。さらに、多様な酸性または極性を有する他の基を、フルオレン環に導入することができる。従って、Fmoc基に導入される基のタイプや数の調節は、修飾インスリンの溶解度および再活性化速度を決定することができる。

例 5. アミノ末端およびカルボキシ末端修飾インスリン (N-Fmoc-およびC-Fm-インスリン) 誘導体の調製

N-(Fmoc) $_3$ -インスリン(64.5 mg;10 μ mol;60 μ mol のカルボン酸残基、すなわち4つの鎖内Gluおよび2つのC-末端残基について)を、 $_0$ -ニトロフェノール(250 μ mol;35 mg)またはN-ヒドロキシスクシンイミド(250 μ mol;28 mg)とともに、8 mlのジメチルホルムアミド(DMF)(ラボスキャン(Lab. Scan.)、ダブリン、アイルランド)に溶解し、溶液を4 $^{\circ}$ Cに冷却した。0.5 mlのDMF中のN,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC;250 mmol、53 mg)の溶液を加え、反応混合物を4 $^{\circ}$ Cで1時間維持し、次に室温で6時間維持した。沈殿したN,N'-ジシクロヘキシル尿素を遠心分離して除去し、N-(Fmoc) $_3$ -インスリンの、それぞれ $_0$ -ニトロフェニルまたはN-ヒドロキシスクシンイミドエステルを、乾燥した氷冷したエーテルにより沈殿させた。固体を乾燥エーテルで洗浄し、乾燥し、8 mlのD

MFに溶解した。 1 ml の DMF 中の 9 - 7 ルオレニルメタノール($250 \mu \text{ mo}$ l; 50 mg)とイミダゾール($25 \mu \text{ mo}$ l; 17 mg)の溶液を加えた。反応混合物を室温で一晩放置した。乾燥エーテルで沈殿させて、62 mg の N - (17 mo mo)

c) $_3$ $_{-}$

例6. カルボキシ末端 F m - インスリン (C - F m - インスリン) の調製

t-ブチルオキシカルボニル(t-Boc) $_3$ -インスリンの調製のために、ジーtert-ブチルジカーボネート(56mg、 $258\mu mol$)を、DMF(4ml)中のインスリン(100mg、 $17.2\mu mol$)とトリエチルアミン(174mg、 $172\mu mol$)の氷冷した攪拌懸濁液に加えた。反応混合物を室温まで加温し、5時間攪拌した(徐々に清澄になる)。次に、溶液が濁るまで、酢酸エチルを加え、次にエーテルを加え、そして沈殿物を遠心分離し、エーテルで2回洗浄した。得られた粗生成物固体(<math>95mg)を、さらに精製することなく使用した。分析HPLCは、27.5分で溶出する100主要な生成物を示した。

この生成物を10mlode の10mlode に溶解し、上記した0mlode のーニトロフェノールまたは Nーヒドロキシスクシンイミドで処理して、対応する活性エステルを得た。これらを、上記のイミダゾールの存在下で9mlode つフルオレニルメタノールと反応させ、乾燥エーテルで沈殿させた後、Nmlode (1mlode) 1mlode 3、1mlode (1mlode) 1mlode 次に1mlode が未として得た(1mlode 8 1mlode) の粉末を真空下で1mlode P2 O5 で乾燥し、次に1mlode りフルオロ酢酸で室温で1mlode 1時間処理し、1mlode Nmlode + 1mlode 0 の操作の間、インスリン誘導体のほとんどは溶解した。氷冷した乾燥エーテルを加えると、粉末が得られ、これを遠心分離して単離し、乾燥エーテルで完全に洗浄した。生成物(主に、1mlode) の収率は1mlode 9 mgであった。

例7. (Fmoc) 1-ヒト成長ホルモン (Fmoc1-hGH) の調製

通常の生理学的条件下で、健常被験体の h G H レベルは、パルス的に数回(昼と夜)上昇する。 h G H は短命の分子種である。現在の治療プロトコールでは、 h G H を日に 1 回投与し、これは数時間のみ有効であると考えられている。昼と

夜の24時間hGHの閾値ベースのレベルを与える長期作用性(除放性)hGH 調製物は、非常に好ましい。 本来の h G H (バイオテクノロジージェネラル (Biotechnology General) 、レホヴォット (Rehovot) 、イスラエル; 9. 2 mg) を、 0. 1 M N a H C O 3 (2. 0 ml; p H 8, 5) に溶解し、D M S O (0. 1 ml) を加え (D M S O の 最終濃度、~5%)、溶液をO ℃に冷却した。次に、10 μ1の1当量の F m o c − O S u (D M S O 中 1 8. 5 mg/mlのストック溶液から採取した)を加え、穏やかに攪拌しながら、0 ℃で30分反応を進めた。次にさらに10 μ l (1 当量の F m o c − O S u を含有する)を加え、30分後、混合物を7 ℃で一晩、水に対して透析した。半分取用 H P L C により、本来の h G H (全体の~20%;保持時間30分;R P − 8 カラム;250×10 mm;メルク(Merck))と修飾 F m o c − h G H (全体の~80%;保持時間32分)に対応する、2つの大きなタンパク質ピークが得られた。

表 V は、 O. 1 M の N a H C O3 (p H 8, 5) 中で 3 7 ℃でインキュベートする、F m o c ー h G H (1 mg/ml) から本来の h G H への変換を示す。所定の時点でアリコートを取り、分析 H P L C 操作を行なった(R P − 8 カラム)。 F m o c ー h G H から h G H への変換を、本来の h G H に対応するピーク面積の増大により評価した。

化合物	処理	ヨウ素化ホルモンを	hGHへの変換 ⁽²⁾ (%)
	<u> </u>	置換する能力(1)(%)	
hGH		100	
Fmoc-hGH		15	
Fmoc-hGH	1月,pH10.5	25	
Fmoc-hGH	4日,pH10.5	100	
Fmoc-hGH	1日, pH8.5		23
Fmoc-hGH	2月, pH8.5		62
Fmoc-hGH	6日, pH8.5		100

- (2) Fmoc-hGH (1mg/ml) は0.1M NaHCO3 (pH8.5) 中で37℃でインキュベートした。所定の時点でアリコートを採取し、分析HP LCに付した。本来のhGHへのFmoc-hGHの変換は、本来のhGHに対応するピーク面積の増大により評価した。

例8. N-Fmoc-セフェレキシンとセファレキシン-O-Fmエステルの調製

セフェレキシン $[7-(D-\alpha-r)]$ フェニルアセトアミド)デスアセトキシセファロスポラン酸)は、グラム陰性菌(一)とグラム陽性菌(+)に対して広い活性スペクトルを有する β -ラクタム抗生物質である。フルオレニルメチル(Fm)残基を、アミノ基(N-Fmoc-セフェレキシン)またはエステル化(セフェレキシン-O-Fm)によりカルボキシル基に共有結合させて、2つのモノ置換セフェレキシンを調製した。

(i) (a) N-Fmoc-セフェレキシンの調製

ジクロロメタン (DCM; 2.5ml) 中のセフェレキシン水和物 (シグマ (Sigma)、米国; 50mg、0.144ミリモル) とトリエチルアミン (29mg、0.288ミリモル) の攪拌懸濁液に、DCM (2.5ml) 中のFmoc-OS

u (145 mg、0.432 ミリモル)を、5分かけて滴下して加えた。1時間後に清澄になった反応混合物を、室温で一晩攪拌し、その間液は濁った。真空下で

濃縮後、混合物にエーテルを加え、得られる沈殿物を濾過し、エーテルで2回洗浄した。ろ液をDCMに溶解し、酸性化した水(pH~2)、水および食塩水で抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶液を濾過し濃縮した後、エーテルを加えた。沈殿した生成物を濾過し、エーテルで洗浄して、TLC(1-ブタノール:酢酸:水、8:1:1)と分析HPLC法(33分で溶出、同様の条件下で本来のセフェレキシンは6.5分で溶出する)により判断すると、Fmoc-セフェレキシンが純粋な生成物として得られた。質量スペクトル分析(高速原子衝撃、FAB)は、N-Fmoc-セフェレキシンの予測された分子量(<math>M/Z570.1 [M+H]+)を得た。

(i) (b) Fmoc-セフェレキシンの抗菌力・

本来のセフェレキシンとFmocーセフェレキシンの抗菌力の測定のために、 黄色ブドウ球菌(Staphylococcus aureus)(0.5ml/ガラス試験管)の希薄 懸濁液を含有する試験管を、表VIに記載の処理の前後に、増加した濃度の本来の セフェレキシンまたはFmocーセフェレキシンの非存在下および存在下で、3 7℃で6時間インキュベートした。所定の時点でアリコートを採取し、黄色ブド ウ球菌(Staphylococcus aureus)の増殖を押さえるその効力について分析した 。次に細菌の増殖を、分光学的に700mで測定して増加した濁度により評価し た。

表VI. 本来のセファレキシンとN-Fmoc-セファレキシンの抗菌力

化合物	pH7. 4, 37℃でのイン		抗菌力 (1) (%)
	キュヘーション	害する濃度(μM)	
	`	(IC ₅₀)	
本来のセファレキシン		0. 9	100
本来のセファレキシン	1日	1.5	100
本来のセファレキシン	3日	5. 3	100
本来のセファレキシン	6日	18	100
Fmocーセファレキシン		23	6
Fmocーセファレキシン	18	15	10
Fmocーセファレキシン	3日	9	59
Fmoc-セファレキシン	6日	4. 5	100

(1) 数字は、測定を通して対照として使用されるセファレキシンの効力を意味

する。インキュベーションは、 $50\,\text{mM}$ へペス緩衝液、 $20\,\text{%}$ DMSO中の本来のセフアレキシンまたはN-Fmocーセファレキシン($100\,\mu\,\text{g/ml}$)を用いてpH7. 4で行った。

表VIに示すように、N-Fmoc-vzレキシンは不活性である(\sim 6%)。6日間(pH7.4、37°C)プレインキュベートすると、親化合物のHPL Cモニタリングと抗菌力の約50%の再獲得により判断した場合、本来のセフェレキシンが得られた。本来のセフェレキシンは、インキュベーションにより実質的に時間依存性の自発的不活性化を受けるが、N-Fmoc-vzレキシンは、同じ条件に対してはるかに安定である。すなわち、インビボでのN-Fmoc-vzレキシンの予測される長期作用は、生理学的pHと温度での高い化学的安定性、ならびに分解を免れることに帰因するようである。N-Fmoc-vzェレキシンは、ペニシリナーゼに対する加水分解に対して、親化合物より安定である(データは示していない)。

- (ii) セフェレキシン-O-Fmエステル(セフェレキシンフルオレニルメチル エステル)の調製
- (a) N-Boc-セフェレキシン

DCM(3ml)中のセフェレキシン水和物(50mg、0.144ミリモル)とトリエチルアミン(<math>29mg、0.288ミリモル)の氷冷した攪拌懸濁液に、DCM(<math>2ml)中のジーtertーブチルジカーボネート(94.2mg、0.432ミリモル)を加えた。反応混合物を室温まで加温し、<math>TLC(1-ブタノール:酢酸:水、8:1:1)によりニンヒドリン陽性の出発物質が得られなくなるまで、室温で一晩攪拌した。次に反応混合物をDCM(2.5ml)で希釈し、酸性化した水(pH~2)、水および食塩水で抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、生成物を石油エーテル(沸点、40~60°)で沈殿させ、濾過し、再度石油エーテルで洗浄した。生成物は、TLCとHPLC法により均一であった。

(b) -セフェレキシン-O-Fmエステル

DCM(2ml) 中のN-Boc-セフェレキシン(25mg、0.056ミリモル)、9-フルオレニルメタノール(22mg、0.112ミリモル)および<math>4-

ジメチルアミノピリジン(13.7mg、0.112ミリモル)の氷冷した攪拌溶液に、DCM(1ml)中のDCC(23.1mg、0.112ミリモル)の溶液を20分間滴下して加えた。反応混合物を室温で一晩攪拌し、溶液をろ過してジシクロヒキシル尿素を除去した。ろ液をDCM(2.5ml)で希釈し、次に1MNaHCO3溶液、10%クエン酸、水および食塩水で2回抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶液を蒸発させて、油状の固体を得て、これを石油エーテルで粉砕して、BocーセフェレキシンーOFm生成物(TLCとHPLCで確認)を得た。粗生成物固体(25mg)を1mlのTFA:DCM(1:1v/v)溶液に溶解して、Boc残基を除去した。室温で20分間放置後、蒸発させてTFAを除去し、固体残渣をイソプロパノールに溶解し、次にこれを蒸発させた。この方法を2回繰り返した。粗生成物固体を石油エーテルで粉砕して、最終的な純粋なエステルを得た(TLCとHPLC法で判断)。

例9. ジー9ー (フルオレニルメトキシカルボニル) ポリミキシンB [(Fmoc) 2-PMXB] の調製

環状ペプチド抗生物質のファミリーの代表的メンバーであるポリミキシンB(PMXB)は、グラム陰性菌(一)に対して有効である。PMXBは、5つのジアミノ酪酸残基を有し、これは、試薬4ー(9ーフルオレニルメトキシカルボニルオキシル)フェニルージメチルスルホニウムメチルサルフェート(FmocーDSP)を使用して、Fmoc基の挿入により修飾することができる。FmocーDSP試薬とペプチドのモル比は、PMXB分子の修飾の程度を決定するであるう。

 $(Fmoc)_2-PMXBの調製のために、<math>H_2O(1ml)$ 中の $PMXB(シグマ(Sigma)、米国;10mg、7.2 <math>\mu$ mol) と $(Fmoc-DSP;7.1mg、14.4 <math>\mu$ mol) の攪拌溶液に、 $NaHCO_3$ の溶液(0.1 M、0.15ml) を滴下して加えた。徐々に濁度を増した反応混合物を一晩室温で攪拌した。得られた沈殿物を遠心分離し、水で2回洗浄し、少量のDMFに溶解し、エーテルで沈殿させて白色の粗生成物固体を得た。

表VII:<u>(Fmoc)2-PMXBと本来のPMXBの抗菌力</u>

化合物	処理	50%の細菌増殖を	抗菌力 (1) (%)
j		阻害する濃度	
		(μM)	
本来のPMXB		0. 05	100
本来のPMXB	3日,37℃, pH8.5 ^②	0. 1	100
本来のPMXB	6日,37℃, pH8.5 [©]	0. 2	100
本来のPMXB	3日,37℃, pH7.4 [©]	0. 055	100
本来のPMXB	6日,37℃, pH7.4 ⁽²⁾	0. 228	100
(Fmoc) ₂ -PMXB		5	1
(Fmoc) ₂ -PMXB	3日,37℃, pH8.5 ⁽²⁾	0. 125	80
(Fmoc) ₂ -PMXB	6日,37℃, pH8.5 ⁽²⁾	0. 2	100
(Fmoc) ₂ —PMXB	3月,37℃, pH7.4 ⁽²⁾	0. 227	25
(Fmoc) ₂ -PMXB	3月,37℃,pH7.4 ^②	0.35	64

- (1) 数字は、測定を通して対照として使用される PMX Bの効力を意味する。
- (2) インキュベーションは、1% DMSOを含有する0.1M NaHCO $_3$ 中のPMXB、または(Fmoc) $_2$ -PMXB(100 $_\mu$ g/ml)を用いて PH8.5で行った。

40分で(流速0.8ml/分)70%溶液A(0.1% TFA水溶性)および30%溶液B(アセトニトリル:水、75:25中の0.1% TFA)から100%溶液Bまでの線形勾配を使用して行なった分析HPLC(RP-18;250×4mm;メルク(Merck))は、39分に溶出する主要な生成物を示した(これらの条件下でPMXBの保持時間は13.5分である)。粗生成物固体を分取HPLCにかけて、純粋な生成物を得た。(Fmoc)2-PMXBを質量スペクトル(FAB)で分析すると、この化合物についての予測された分子量(M/Z 1647[M+H]+)が得られた。

(Fmoc) 2-PMXBと本来のPMXBの抗菌力を、以下のように種々の実験条件下で測定した:大腸菌(E. coli)(ガラス試験管当たり0.5ml)の希薄懸濁液を、(Fmoc) 2-PMXBと本来のPMXBの濃度の増加有りまたは無しで、37で6時間インキュベートした。所定の時点でアリコートを採取し、大腸菌(E. coli)の増殖を停止させる効力について分析し、次に細菌の増殖を700mでの濁度を測定することにより評価した。

表VIIに示すように、(Fmoc)2-PMXBは不活性(~1%)であり(t

1/2値は、pH8.5と7.4でそれぞれ~3と~1日)で、ほとんど活性

のPMXBに加水分解された。

例10. ピペラシリン-フルオレニルメチルエステル (ピペラシリン-O-Fm) の調製

ピペラシリン(4-エチル-2, 3-ジオキソピペラジンカルボニルアンピシリン)は、ペニシリンに関連するスペクトルの広い半合成抗生物質であり、経口投与では有効ではない。

ピペラシリン(遊離カルボキシル)を、ピペラシリンナトリウム塩(シグマ(Sigma)、米国)から酢酸エチルで酸性抽出して調製した。ピペラシリンー〇-Fmを、上記例8のセフェレキシン一〇Fmエステルについて記載したように、1当量のカルボキシルを2当量ずつの9-フルオレニルメタノール、4-ジメチルアミノピリジンおよびDCCと反応させて合成した。DCM-エーテルから粗生成物固体を再結晶して、TLCとHPLC法で確認された純粋な生成物を得た

例11. Fmocープロプラノロールの調製

ベータブロッカーファミリーの代表的なメンバーであるプロプラノロール [1-(4)プロピルアミノ)-3-(1-t)フチルオキシ)-2-プロパノール] は、抗高血圧薬、抗狭心症薬、および抗不整脈薬として使用される。プロプラノロールは、 $\beta-$ アドレナリン作用性受容体に結合するが、これを活性化しない。これらの部位について $\beta-$ アドレナリンアンタゴニストと競合すると、病的高血圧状態が低下する。患者は、毎日プロプラノロールを経口投与される。しかし、大多数の $\beta-$ アドレナリンアンタゴニスト(例えば、アセチルブトロール、アテノロール、ベタキソロール、カルテオロール、ナドロール、およびソタロール)は、本質的にやや親水性であり、経口投与された時有効に吸収されない。

Fmoc-プロプラノロールの調製のために、DCM(2.5ml)中の<math>Fmoc-OSu(170mg, 0.50ミリモル)を、ジクロロメタン(DCM、2.5ml)中の(土) -塩酸プロプラノロール(50mg、0.17ミリモル)とトリエチルアミン(34mg、0.34ミリモル)の攪拌溶液に、5分かけて滴下して

加えた。

室温で一晩攪拌後、反応混合物を、酸性化した水、水および食塩水で抽出し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶液を蒸発させて、粗生成物固体を得て、次

にこれをヘキサンで粉砕して、Fmoc-プロプラノロールを得た。生成物をTLC(1ーブタノール:酢酸:水、<math>8:1:1)とHPLCにより調べると、純粋であった(同じ条件下でプロプラノロールとFmoc-プロプラノロールの保持時間は、それぞれ<math>16分と51分である)。質量スペクトル(FAB)は、正しいM/Z:482.2[M+H]+を与えた。

図 7 に示すように、 Fmoc-プロプラノロールは、本来のプロプラノロール の~ 7 %の効力を有する。 Fmoc-プロプラノロールをpH8.5(37℃) で 7 日間インキュベートすると、本来の薬剤の β ーアドレナリン作用効力の 5 0 ~ 7 0 %が得られた。 この誘導体は実質的に疎水性であり、 これは胃腸管吸収を助ける性質である。

参考文献

- 1. Bodanszky, M. and Bednarek, M. (1982) Int. J. Peptide Protein Res. 20, 434-37.
- Burch, R.M., Weitzberg, M., Blok, N., Muhlhauser, R., Martin, D., Farmer, S.G., Bator,
 J.M., Connor, J.R., Ko, C., Kuhn, W., McMillan, B.A., Maureen, R., Shearer, B.G.,
 Tiffany, C. and Wilkins, D.E. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88,355-359.
- 3. Campbell, R.K., Campbell, L.K., White, J.R. (1996) Ann. Pharmacother. 30, 1263-71.
- 4. Gertler, A., Ashkenazi, A. and Madar, Z. (1984) Mol. Cell Endocrinol. 34, 51-57.
- 5. Kaarsholm, N.C. and Ludvigsen, S. (1995) Receptor 5, 1-8.
- Meyerovitch, J., Farfel, Z., Sack, J. and Shechter, Y. (1987) J. Biol. Chem. 262, 6658-6662.
- 7. Meyerovitch, J., Kahn, C.R. and Shechter, Y. (1990) Biochemistry 29,3654-3660.
- 8. Moody, A.J., Stan, M.A., Stan, M. and Gliernann, J. (1974) Horm. Metab. Res. 6, 12-16.
- Pederson, R.A., Ramanadham, S., Buchan, A.M.J. and MCNeill, J.H. (1989) Diabetes
 38, 1390-1395.
- 10. Rodbell, M. (1964) J. Biol. Chem.239,375-380.
- 11. Shechter, Y. (1982) Endocrinology 110, 1579-1583
- 12. Shechter, Y. and Ron, A. (1986) J. Biol. Chem.261, 14945-14950



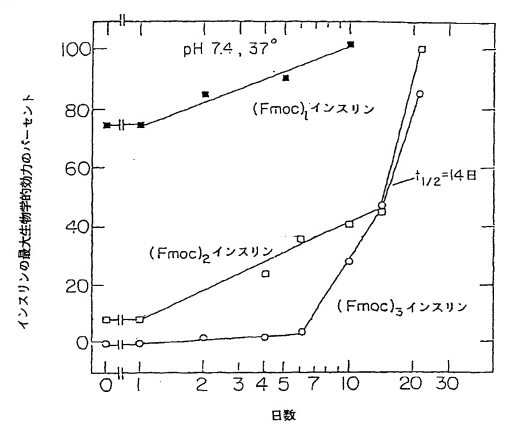


Fig. 1

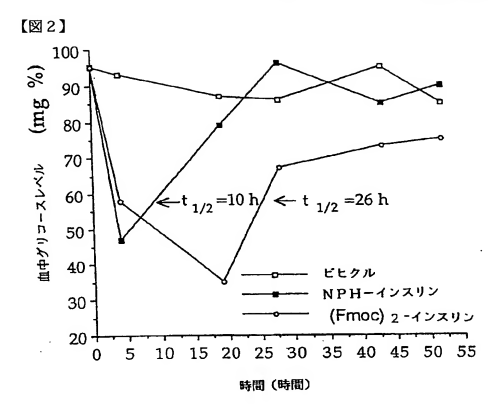


Fig. 2

【図3】

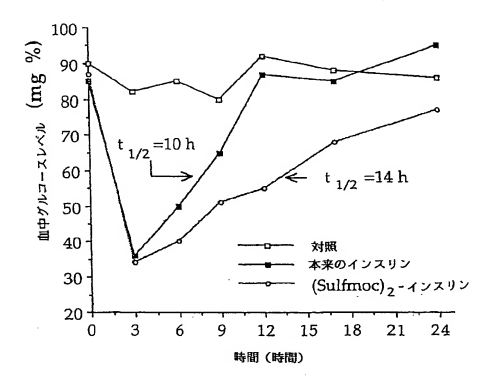


Fig. 3

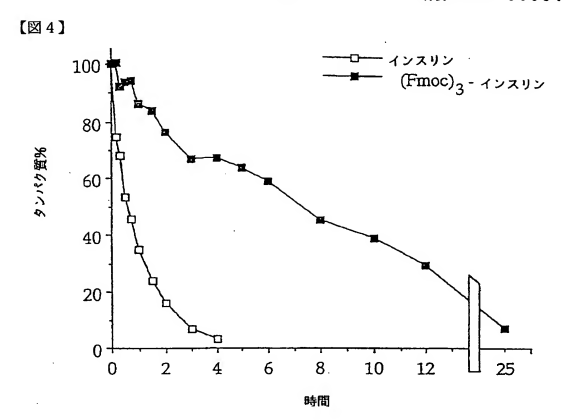


Fig. 4

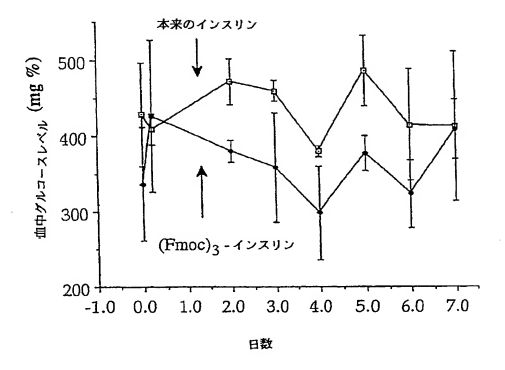


Fig. 5

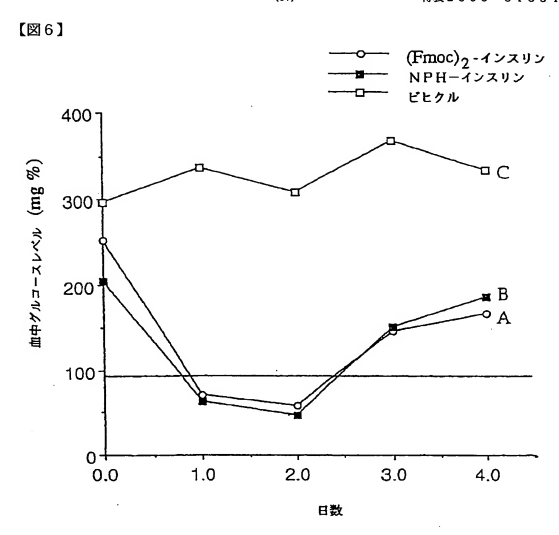


Fig. 6

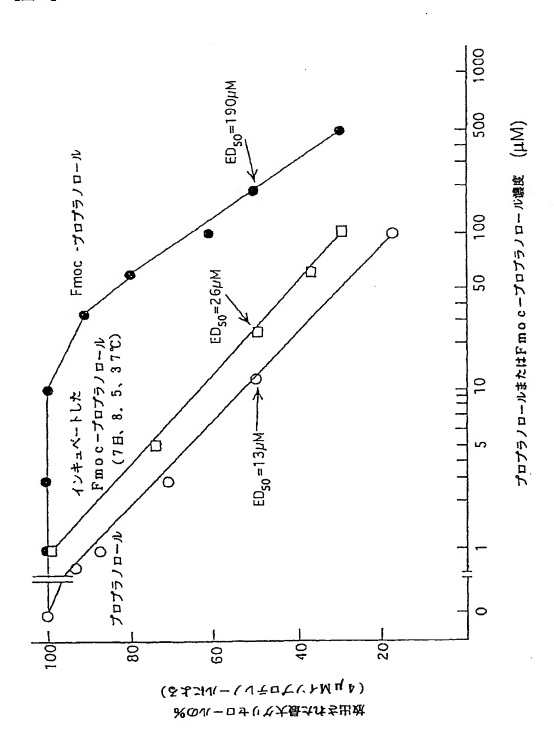


Fig. 7

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH R	EPORT [Analisation No.
			PCT/IL 97/00265
			PC1/1L 9//00203
IPC 6	FICATION OF BUBLISCY MATTER A61K47/48		
	Platernational Patent Classification (IPC) or to both national classification	end IPC	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	SHANCHED	vmbeta)	
IPC 6	A61K		
Documental	bon described differ thes werenum dosternestation to the extent that each	documents are include	ed in the feelds searched.
Electronia d	ada bean consulted clusing the interactional example (name of data base a	uns, where presumal, e	march terms med)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO SE RELEVANT		
Ceredició .	Citation of dustriant, with indication, where apprepriate, of the releven	at passages	Relevant to claim No.
P,X	NO 96 23794 A (ENZON INC) 8 August see page 30, line 19 - page 32, li	1996 ne 5	1
P,X	WO 96 30332 A (US HEALTH) 3 October 1996 see page 9, line 22 - page 10, line 35; claims 1-13; examples 6,7		1-3
X A	WO 96 12505 A (BASF AG ;SCHWEDEN J (DE); HORNBERGER WILFRIED (DE)) 2 see examples 1,2	UERGEN May 1996	1 2-27
A	WO 88 82756 A (SANDOZ AG ;SANDOZ A SANDOZ AG (DE)) 21 April 1988 see page 46, line 2-9; example 46	G (CH);	1-27
!	-/	·	
ļ			
X Fust	her desuments are fisted in the continuation of ben O.	X Patent family m	nombern are listed in artisti.
"A" docume consid "E" eathers filing d "L" docume obation "C" docume obers	ant defining the general state of the six which in not lessed to be of particular relevance to superiors and the published on or affect the intermedianal little as which may there doubts on priority elaim(s) or a close to establish the publication date of servicer or other special reason (as specified) surprised in an oral decisions as a specified or reason (as specified) and reason (as specified) and reason or reason or other special reason (as specified).	or priority date and oited to understand invention? department of particus mannet to consiste involve on invention? department of particus mannet be consiste alcoursent in comb martin, such comb in the art.	inhead for the international files date inot in conflict with the expleation but it the principle or theory underlying the for relevance; the elekthod inventur- red considered to a slep when the documents to take allere for relevance; the claims of invention red to succlus an invention true when the mad with ere or reces offer such discu- lestion being obvious to a permis diffied of the eaces potent family
	cohtal completion of the international occurs	Date of mailing of the	Notes areas languages in the second s
2	3 March 1998		3 f. dr. 58
Name and f	making address of the ISA European Pelont Office, P.B. 5518 Patentinas 2 NL - 2250 HV Riports	Authorized officer	

Intermetional Application No PCT/IL 97/00265

mgory '	retien) DOCUMENTS CONSIDERED TO SE RELEVANT Obsides of determine, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to elaim No.
	DATABASE WPI Section Ch, Week 9417 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B04, AN 94-141007 XP002059622 & JP 06 087 887 A (UPJOHN CO), 29 March 1994 see abstract	1-27
	LEYER S ET AL: "THE ROLE OF THE C-TERMINUS OF THE INSULIN B-CHAIN IN MODULATING STRUCTURAL AND FUNCTIONAL PROPERTIES OF THE HORMONE" INTERNATIONAL JOURNAL OF PEPTIDE AND PROTEIN RESEARCH, vol. 46, no. 5, 1 November 1995, pages 397-407, XP000530836	2-13,20

International application No. PCT/IL 97/88265

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international Bearth Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: See FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/219
Claims Nos.: Claims Nos.: because they relate to parts of the international Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international Search can be carried out, specifically:
Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drated in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple invertions in this international application, as follows:
As all required additional search less were timely paid by the applicant, this International Search Report covers at searchable claims.
As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search toes were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which toes were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international Search Report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the psyment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

International Application No. PCT/IL 97/60265

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 218

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

Claims Nos.: -

because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

In view of the large number of compounds, which are defined by the general definition(s)/formulae used in claims 1-27, the search had to be restricted for economic reasons. The search was limited to the compounds for which pharmacological data was given and / or the compounds mentioned in the claims, and to the general idea underlying the application. (see Guidelines, chapter III, paragraph 2.3)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT INTERNATIONAL SEARCH REPORT			
lende	reaction on patent tankly them	PCT/I	L 97/00265
Palent document cited in search report	Publication date	Patent family member(a)	Publication date
₩0 9623794 A	98-08-96	US 5614549 A AU 4913396 A	25-03-97 21-08-96
		CA 2208841 A EP 0807115 A	08-08-96 19-11-97
WO 9630332 A	03-10-96	US 5688992 A AU 5377696 A	18-11-97 16-10-96
		CA 2215827 A EP 0826433 A	03-10-96 28-01 - 98
WO 9612505 A	02-05-96	DE 4437604 A	25-04-96
WO 8892756 A	21-64-88	AU 617986 B AU 7956487 A	12-12-91 14-04-88
		AU 634664 B AU 8015091 A	25-82-93 31-1 8- 91
		BE 1003752 A BG 60272 B	09-86-92 31-83-94
		CH 682632 A CH 680512 A	29-10-93 15 -8 9-92
		CZ 8805618 A DK 532787 A	14-08-96 14-64-88
		FI 874495 A FI 958968 A.B.	14 -0 4-88 01-03 - 95
		FR 2609991 A FR 2619566 A	29-07-88 24-02-89
		GB 2199829 A,B GB 2199831 A,B	29-07-88 29-07-88
•		GB 2233652 A,B HR 948998 A	16-01-91 30-04-97
		HU 210192 B IE 65159 B	28- 0 2-95 04-10-95
		IL 102184 A JP 3014599 A	3 0-05-94 23-01-91
		JP 1921772 C JP 6045639 B	07 -04-95 15 -06-94
		JP 63101399 A KR 9616861 B	96-95-88 23-12-96 93-95-88
		LU 87014 A NL 8702345 A	02-05-88
•			

intermetion on patent family mumbers

International Application No
PCT/IL 97/09265

				PCT/1L 97/00265	
Patent document cited in search report	Publication cate	Palent fa membe	erreily r(s)	Publication data	
WO 8802756 A		SU 1792 US 5656 CH 677	.579 A .888 A .418 A .721 A .233 A	14-84-88 31-12-95 01-10-96 30-01-93 12-08-97 30-04-91	

フロントページの続き

(51) Int. C1. 7 識別記号 FΙ テーマコード(参考) A 6 1 P 31/02 A 6 1 P 31/12 31/12 37/00 37/00 43/00 43/00 A 6 1 K 37/26

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF , CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, KE, LS, MW, S D, SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG , KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT , AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, F I, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE , KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, M X, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE , SG, SI, SK, SL, TJ, TMA TR, 作T, 编版法、编辑 UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW (72)発明者 ガーショノブ, エイタン

イスラエル国45265 ホド ハシャロン, ブネイ ブリス ストリート 17

THIS PAGE BLANK (USPTO)